Šis dokuments ir apstiprināts Eltrombopag Accord zāļu apraksts, kurā ir izceltas izmaiņas kopš iepriekšējās procedūras, kas ietekmē zāļu aprakstu (EMA/VR/0000269269).

Plašāku informāciju skatīt Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/epar/eltrombopag-accord>

**I PIELIKUMS**

ZĀĻU APRAKSTS

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 12,5 mg apvalkotās tabletes

Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes

Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes

Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes

**2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

Eltrombopag Accord 12,5 mg apvalkotās tabletes

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 12,5 mg eltrombopaga (*eltrombopagum*).

Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 25 mg eltrombopaga (*eltrombopagum*).

Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 50 mg eltrombopaga (*eltrombopagum*).

Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 75 mg eltrombopaga (*eltrombopagum*).

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

**3. ZĀĻU FORMA**

Apvalkotā tablete (tabletes).

Eltrombopag Accord 12,5 mg apvalkotās tabletes

Oranža līdz brūna, apaļa, abpusēji izliekta apvalkotā tablete ar iespiedumu “I” vienā pusē, diametrā aptuveni 5,5 mm.

Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes

Tumši sārta, apaļa, abpusēji izliekta apvalkotā tablete ar iespiedumu “II” vienā pusē, diametrā aptuveni 8 mm.

Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes

Sārta, apaļa, abpusēji izliekta apvalkotā tablete ar iespiedumu “III” vienā pusē, diametrā aptuveni 10 mm.

Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes

Sarkana līdz brūna, apaļa, abpusēji izliekta apvalkotā tablete ar iespiedumu “IV” vienā pusē, diametrā aptuveni 12 mm.

**4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**

**4.1. Terapeitiskās indikācijas**

Eltrombopag Accord ir paredzēts, lai ārstētu pieaugušus pacientus ar primāru imūno trombocitopēniju (ITP), kuri ir nejutīgi pret citu terapiju (piemēram, kortikosteroīdiem, imūnglobulīniem) (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu).

Eltrombopag Accord ir paredzēts, lai ārstētu pediatriskos pacientus (no 1 gada vecuma un vecākus) ar primāru imūno trombocitopēniju (ITP), kas ilgst 6 mēnešus vai ilgāk no diagnozes noteikšanas, un kuri ir nejutīgi pret citu terapiju (piemēram, kortikosteroīdiem, imūnglobulīniem) (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu).

Eltrombopag Accord ir paredzēts lietošanai trombocitopēnijas ārstēšanai pieaugušiem pacientiem ar hronisku C vīrushepatīta (HCV) infekciju, ja trombocitopēnijas pakāpe ir galvenais faktors, kas kavē uzsākt vai ierobežo turpināt optimālu uz interferonu balstītu terapiju (skatīt 4.4. un 5.1. apakšpunktu).

**4.2. Devas un lietošanas veids**

Ārstēšana ar eltrombopagu jāuzsāk un jāturpina ārsta uzraudzībā, kuram ir pieredze hematoloģisku slimību vai hroniska C hepatīta un tā komplikāciju ārstēšanā.

Devas

Nepieciešamo eltrombopaga devu izvēlas individuāli, ņemot vērā pacienta trombocītu skaitu. Eltrombopaga terapijas mērķis nav trombocītu skaita normalizēšana.

Eltrombopags ir pieejams kā pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai ar citiem piešķirtajiem nosaukumiem. Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai var izraisīt lielāku eltrombopaga iedarbību nekā tablešu zāļu forma (skatīt 5.2. apakšpunktu). Mainot tablešu un pulvera iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai zāļu formas, trombocītu skaits jākontrolē ik nedēļu 2 nedēļas ilgi.

*Imūna (primāra) trombocitopēnija*

Izmantojiet mazāko eltrombopaga devu, lai sasniegtu un noturētu trombocītu skaitu ≥50 000/µl. Devas pielāgo, pamatojoties uz trombocītu skaita izmaiņām. Eltrombopagu nedrīkst lietot trombocītu skaita normalizēšanas nolūkā. Klīniskajos pētījumos trombocītu skaits parasti palielinājās 1 līdz 2 nedēļu laikā pēc eltrombopaga lietošanas uzsākšanas un samazinājās 1 līdz 2 nedēļu laikā pēc terapijas pārtraukšanas.

*Pieaugušie un pediatriskā populācija no 6 līdz 17 gadu vecumam*

Ieteicamā eltrombopaga sākumdeva ir 50 mg vienu reizi dienā. Austrum-/Dienvidaustrumāzijas izcelsmes pacientiem eltrombopaga lietošana jāsāk ar samazinātu devu – 25 mg vienu reizi dienā (skatīt 5.2. apakšpunktu).

*Pediatriskā populācija no 1 līdz 5 gadu vecumam*

Ieteicamā eltrombopaga sākumdeva ir 25 mg vienu reizi dienā.

*Uzraudzība un devas pielāgošana*

Pēc eltrombopaga lietošanas sākšanas deva ir jāpielāgo, lai sasniegtu un saglabātu trombocītu skaitu ≥50 000/µl, kas nepieciešams asiņošanas riska mazināšanai. Nedrīkst pārsniegt 75 mg dienas devu.

Visā eltrombopaga terapijas laikā regulāri jākontrolē klīnisko hematoloģisko un aknu testu rezultāti un eltrombopaga lietošanas shēma jākoriģē, pamatojoties uz trombocītu skaitu, kā norādīts 1. tabulā. Eltrombopaga terapijas laikā katru nedēļu jāpārbauda pilna asinsaina (PAA), arī trombocītu skaits un perifēro asiņu uztriepes, līdz sasniegts stabils trombocītu skaits (≥50 000/µl vismaz 4 nedēļas). Pēc tam katru mēnesi jāpārbauda PAA, arī trombocītu skaits un perifēro asiņu uztriepe.

1. tabula Eltrombopaga devas pielāgošana pacientiem ar ITP

|  |  |
| --- | --- |
| Trombocītu skaits | Devas pielāgošana vai atbildes reakcija |
| <50 000/µl pēc vismaz 2 nedēļu terapijas | Palielināt dienas devu par 25 mg līdz ne vairāk kā 75 mg dienā\*. |
| 50 000/µl - 150 000/µl | Lietot mazāko eltrombopaga un/vai vienlaicīgi lietojamo ITP zāļu devu, lai saglabātu tādu trombocītu skaitu, kas ļauj izvairīties no asiņošanas vai mazina to. |
| >150 000/µl - 250 000/µl | Samazināt dienas devu par 25 mg. Pagaidīt 2 nedēļas un novērtēt šīs un visu turpmāko devas korekciju ietekmi♦. |
| >250 000/µl | Pārtraukt eltrombopaga lietošanu; palielināt trombocītu skaita kontroles biežumu līdz divām reizēm nedēļā.Kad trombocītu skaits ir ≤100 000/µl, atsākt terapiju ar dienas devu, kas samazināta par 25 mg. |

\* Pacientiem, kuri lieto eltrombopaga 25 mg devu katru otro dienu, palielināt devu līdz 25 mg vienu reizi dienā.

♦ Pacientiem, kuri lieto eltrombopaga 25 mg devu vienu reizi dienā, jāapsver 12,5 mg devas lietošana vienu reizi dienā vai alternatīva 25 mg devas lietošana katru otro dienu.

Eltrombopagu var lietot papildus citām ITP zālēm. Vienlaicīgi lietoto ITP zāļu dozēšanas shēma jākoriģē atbilstoši medicīniskajām indikācijām, lai ārstēšanas laikā ar eltrombopagu izvairītos no pārmērīgas trombocītu skaita palielināšanās.

Pirms apsvērt vēl kādu devas korekciju, ir nepieciešams pagaidīt vismaz 2 nedēļas, lai novērtētu jebkādas devas korekcijas ietekmi uz pacienta trombocītu skaita izmaiņām.

Standarta eltrombopaga devas pielāgošana – gan samazināšanai, gan palielināšanai – ir pa 25 mg vienu reizi dienā.

*Lietošanas pārtraukšana*

Ārstēšana ar eltrombopagu jāpārtrauc, ja pēc 4 eltrombopaga terapijas nedēļām, lietojot 75 mg vienu reizi dienā, trombocītu skaits nepalielinās līdz līmenim, kas būtu pietiekams, lai izvairītos no klīniski nozīmīgas asiņošanas.

Pacienti periodiski klīniski jāizmeklē, un ārstējošajam ārstam individuāli jālemj par ārstēšanas turpināšanu. Pacietniem, kuriem nav veikta splenektomija, jāveic līdzīga izmeklēšana kā pacientiem, kuriem veikta splenektomija. Pēc ārstēšanas pārtraukšanas iespējama trombocitopēnijas atkārtošanās (skatīt 4.4. apakšpunktu).

*Ar hronisku C hepatītu (HCV) saistīta trombocitopēnija*

Lietojot eltrombopagu kombinācijā ar pretvīrusu līdzekļiem, jāiepazīstas ar vienlaicīgi lietoto zāļu pilno zāļu aprakstu, lai iegūtu detalizētu informāciju par zāļu drošumu vai kontrindikācijām.

Klīniskajos pētījumos trombocītu skaits parasti sāka palielināties 1 nedēļas laikā pēc eltrombopaga lietošanas sākuma. Eltrombopaga terapijas mērķim jābūt minimālā pieļaujamā trombocītu skaita līmeņa sasniegšanai, lai saskaņā ar klīniskās prakses ieteikumiem varētu sākt pretvīrusu terapiju. Pretvīrusu terapijas laikā ārstēšanas mērķim jābūt trombocītu skaita noturēšanai tādā līmenī, kas nepieļauj asiņošanas risku; parasti tas ir ap 50 000- 75 000/ µl. Jāizvairās no trombocītu skaita >75 000/µl. Jālieto mazākā eltrombopaga deva, kāda nepieciešama minēto mērķu sasniegšanai. Devas pielāgo, pamatojoties uz trombocītu skaita izmaiņām.

*Sākotnējā zāļu lietošanas shēma*

Eltrombopaga lietošana jāuzsāk ar devu 25 mg vienu reizi dienā. Austrum-/Dienvidaustrumāzijas izcelsmes pacientiem ar HCV vai pacientiem ar viegliem aknu darbības traucējumiem deva nav jāpielāgo (skatīt 5.2. apakšpunktu).

*Uzraudzība un devas pielāgošana*

Pēc vajadzības jāpalielina eltrombopaga deva pa 25 mg ik pēc 2 nedēļām, lai sasniegtu mērķa trombocītu skaitu, kāds nepieciešams pretvīrusu terapijas uzsākšanai. Pirms pretvīrusu terapijas sākuma jānosaka trombocītu skaits katru nedēļu. Uzsākot pretvīrusu terapiju, trombocītu skaits var samazināties, tādēļ jāizvairās no tūlītējas eltrombopaga devas pielāgošanas (skatīt 2. tabulu).

Pretvīrusu terapijas laikā eltrombopaga deva jāpielāgo pēc vajadzības, lai izvairītos no peginterferona devas samazināšanas trombocītu skaita samazināšanās dēļ, kas varētu radīt pacientiem asiņošanas risku (skatīt 2. tabulu). Pretvīrusu terapijas laikā katru nedēļu jākontrolē trombocītu skaits, līdz ir sasniegts stabils trombocītu skaits, parasti ap 50 000–75 000/µl. Pēc tam reizi mēnesī jānosaka pilna asinsaina, ietverot trombocītu skaita noteikšanu un perifēro asiņu iztriepes. Ja trombocītu skaits pārsniedz nepieciešamo mērķa vērtību, jāapsver iespēja samazināt dienas devu par 25 mg. Ir ieteicms nogaidīt 2 nedēļas, lai novērtētu šādas rīcības ietekmi un lemtu par jebkādu turpmāku devas pielāgošanu.

Nedrīkst pārsniegt devu 100 mg eltrombopaga vienu reizi dienā.

**2. tabula Eltrombopaga devas pielāgošana pacientiem ar HCV pretvīrusu terapijas laikā**

|  |  |
| --- | --- |
| Trombocītu skaits | Devas pielāgošana vai atbildes reakcija |
| <50 000/µl pēc vismaz 2 nedēļas ilgas terapijas | Palielināt dienas devu par 25 mg, maksimāli līdz 100 mg dienā. |
| ≥50 000/µl līdz ≤100 000/µl | Lietot mazāko eltrombopaga devu, kāda nepieciešama, lai izvairītos no peginterferona devas samazināšanas |
| >100 000/µl līdz ≤150 000/µl | Samazināt dienas devu par 25 mg. Nogaidīt 2 nedēļas, lai novērtētu šādas rīcības ietekmi un lemtu par jebkādu turpmāku devas pielāgošanu♦. |
| >150 000/µl | Pārtrauckt eltrombopaga lietošanu; palielināt trombocītu skaita noteikšanas biežumu līdz divām reizēm nedēļā.Kad trombocītu skaits ir ≤100 000/µl, atsākt terapiju ar dienas devu, kas samazināta par 25 mg\*. |

\* Pacientiem, kuri lieto 25 mg eltrombopaga vienu reizi dienā, jāapsver iespēja atsākt zāļu lietošanu ar devu 25 mg katru otro dienu.

♦ Uzsākot pretvīrusu terapiju, trombocītu skaits var samazināties, tādēļ jāizvairās no tūlītējas eltrombopaga devas samazināšanas.

*Pārtraukšana*

Ja pēc 2 eltrombopaga terapijas nedēļām, lietojot 100 mg devu, nav sasniegts pretvīrusu terapijas uzsākšanai nepieciešamais trombocītu skaits, eltrombopaga lietošana jāpārtrauc.

Ārstēšana ar eltrombopagu jāpārtrauc, kad tiek izbeigta pretvīrusu terapija, ja vien nav cita pamatojuma. Pārāk izteiktas trombocītu skaita atbildes reakcijas gadījumā vai būtiskas aknu funkcionālo testu rezultātu novirzes gadījumā arī ir nepieciešama terapijas pārtraukšana.

*Īpašas pacientu grupas*

*Nieru darbības traucējumi*

Pacientiem ar nieru darbības traucējumiem deva nav jāpielāgo. Pacientiem ar traucētu nieru darbību eltrombopags jālieto uzmanīgi un stingrā uzraudzībā, piemēram, nosakot kreatinīna līmeni serumā un/vai veicot urīna analīzes (skatīt 5.2. apakšpunktu).

*Aknu darbības traucējumi*

Eltrombopagu nedrīkst lietot ITP pacientiem ar aknu darbības traucējumiem (punktu skaits pēc *Child-Pugh* skalas 5), izņemot gadījumus, kad paredzamais ieguvums attaisno konstatēto portālās vēnas trombozes risku (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Ja eltrombopaga lietošana ITP pacientiem ar aknu darbības traucējumiem tiek uzskatīta par nepieciešamu, sākumdevai jābūt 25 mg vienu reizi dienā. Uzsākot eltrombopaga lietošanu pacientiem ar aknu darbības traucējumiem, jāievēro 3 nedēļu intervāls pirms devas palielināšanas.

Pacientiem ar trombocitopēniju, kuriem ir hronisks HCV un viegli aknu darbības traucējumi (pēc *Child-Pugh* skalas ≤6), devas pielāgošana nav nepieciešama. Pacientiem ar hronisku HCV, kuriem ir aknu darbības traucējumi, eltrombopaga lietošana jāsāk ar devu 25 mg vienu reizi dienā (skatīt 5.2. apakšpunktu). Uzsākot eltrombopaga lietošanu pacientiem ar aknu darbības traucējumiem, pirms devas palielināšanas jāievēro 2 nedēļu intervāls.

Pastāv palielināts blakusparādību, tai skaitā aknu dekompensācijas un trombembolisku notikumu (TEN), risks pacientiem ar trombocitopēniju un progresējušu hronisku aknu slimību, ja tie tiek ārstēti ar eltrombopagu, lai sagatavotos invazīvām procedūrām, vai HCV pacientiem, kuri saņem pretvīrusu terapiju (skatīt 4.4. un 4.8. apakšpunktu).

*Gados vecāki cilvēki*

Ir maz datu par eltrombopaga lietošanu 65 gadus veciem un vecākiem pacientiem ar ITP, un nav klīniskās pieredzes par pacientiem ar ITP pēc 85 gadu vecuma. Eltrombopaga klīniskajos pētījumos kopumā nenovēroja klīniski nozīmīgas eltrombopaga lietošanas drošuma atšķirības vismaz 65 gadus veciem pacientiem un gados jaunākiem pacientiem. Cita ziņotā klīniskā pieredze neliecina par atbildes reakcijas atšķirībām starp gados vecākiem un jaunākiem pacientiem, taču lielāku dažu gados vecāku indivīdu jutīgumu nevar izslēgt (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Dati par eltrombopaga lietošanu HCV pacientiem, kuri ir vecāki par 75 gadiem, ir ierobežoti. Šādiem pacientiem jāievēro piesardzība (skatīt 4.4. apakšpunktu).

*Austrum-/Dienvidaustrumāzijas izcelsmes pacienti*

Austrum-/Dienvidaustrumāzijas izcelsmes pieaugušiem un pediatriskiem pacientiem, arī aknu darbības traucējumu gadījumā, eltrombopaga terapija jāsāk ar 25 mg devu vienu reizi dienā (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Jāturpina kontrolēt pacienta trombocītu skaits un jāievēro turpmākās devas korekcijas standarta kritēriji.

*Pediatriskā populācija*

Eltrombopag Accord nav ieteicams lietot bērniem ar ITP, kuri jaunāki par vienu gadu, jo dati par drošumu un efektivitāti nav pietiekoši. Eltrombopaga drošums un efektivitāte, lietojot bērniem un pusaudžiem (līdz 18 gadiem) ar hronisku HCV saistītu trombocitopēniju, līdz šim nav pierādīta. Dati nav pieejami.

Lietošanas veids

Iekšķīgai lietošanai.

Tabletes jālieto vismaz divas stundas pirms vai četras stundas pēc jebkādiem citiem līdzekļiem, piemēram, antacīdiem, piena produktiem (vai citiem kalciju saturošiem pārtikas produktiem) vai polivalentus katjonus (piemēram, dzelzi, kalciju, magniju, alumīniju, selēnu un cinku) saturošiem minerālvielu uztura bagātinātājiem (skatīt 4.5. un 5.2. apakšpunktu).

**4.3. Kontrindikācijas**

Paaugstināta jutība pret eltrombopagu vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaitītajām palīgvielām.

**4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

HCV pacientiem ar trombocitopēniju un progresējušu hronisku aknu slimību, ko definē kā zemu albumīnu koncentrāciju, proti, ≤35 g/l, vai aknu slimības terminālas stadijas modeļa (MELD - *Model for End Stage Liver Disease*) indeksa vērtību ≥10, ārstējot ar eltrombopagu kombinācijā ar terapiju uz interferona bāzes, ir palielināts nevēlamo blakusparādību, tai skaitā aknu dekompensācijas ar iespējamu letālu iznākumu un trombembolijas, risks. Turklāt, salīdzinot ar grupu kopumā, šādiem pacientiem (īpaši tiem, kuriem sākotnējā albumīnu koncentrācija bija ≤35g/l), bija neliels ieguvums no ārstēšanas, vērtējot noturīgu viroloģiskās atbildes reakciju (NVAR) sasniegušo pacientu īpatsvaru salīdzinājumā ar placebo. Ārstēšanu ar eltrombopagu šādiem pacientiem drīkst sākt tikai ārsti, kuriem ir pieredze progresējuša HCV ārstēšanā, un tikai tad, ja trombocitopēnijas riska vai pretvīrusu terapijas aizkavēšanas dēļ ir nepieciešama terapeitiska iejaukšanās. Ja ārstēšanu uzskata par klīniski indicētu, nepieciešams rūpīgs šādu pacientu monitorings.

Kombinācija ar tiešas darbības pretvīrusu līdzekļiem

Nav pierādīts drošums un efektivitāte, lietojot kombinācijā ar tiešas darbības pretvīrusu līdzekļiem, kuri apstiprināti hroniska C hepatīta ārstēšanai.

Hepatotoksicitātes risks

Eltrombopaga lietošana var izraisīt aknu darbības traucējumus un smagu hepatotoksicitāti, kas var būt dzīvību apdraudoša (skatīt 4.8. apakšpunktu).

Pirms eltrombopaga lietošanas sākšanas, ik pēc 2 nedēļām devas pielāgošanas fāzē un reizi mēnesī pēc devas stabilizācijas jānosaka alanīnaminotransferāzes (AlAT), aspartātaminotransferāzes (AsAT) un bilirubīna koncentrācija serumā. Eltrombopags inhibē UGT1A1 un OATP1B1, kas var novest pie netiešas hiperbilirubinēmijas. Ja bilirubīna koncentrācija ir paaugstināta, jāveic frakciju noteikšanu. Seruma aknu testu noviržu gadījumā pārbaudes jāatkārto pēc 3 – 5 dienām. Ja novirzes apstiprinās, seruma aknu testi jāveic, līdz novirzes izzūd, stabilizējas vai rādītāji atgriežas sākotnējā līmenī. Eltrombopaga lietošana jāpārtrauc, ja AlAT līmenis paaugstinās (3 reizes virs normas augšējās robežas [x NAR] pacientiem ar normālu aknu darbību vai ≥3x salīdzinājumā ar sākotnējo vērtību, vai >5 x NAR (atkarībā, kurš rādītājs ir zemāks) pacientiem, kuriem bijis paaugstināts transamināžu līmenis pirms ārstēšanas) un ir:

* progresējošs vai
* saglabājas ≥4 nedēļas, vai
* vienlaikus ir paaugstināts tiešā bilirubīna līmenis, vai
* vienlaikus ir aknu bojājuma klīniskie simptomi vai aknu dekompensācijas pazīmes.

Jāievēro piesardzība, lietojot eltrombopagu pacientiem ar aknu slimību. Lietojot eltrombopagu pacientiem ar ITP un SAA, jāizmanto mazākā sākumdeva. Pacientiem ar aknu darbības traucējumiem stāvoklis stingri jākontrolē (skatīt 4.2. apakšpunktu).

Aknu dekompensācija (lietošana kopā ar interferonu)

Aknu dekompensācija pacientiem ar hronisku C hepatītu: jāuzrauga pacienti ar zemu albumīnu koncentrāciju (≤35 g/l) vai ar sākotnējo MELD vērtību ≥10.

Hroniska HCV pacientiem ar aknu cirozi var būt aknu dekompensācijas risks, saņemot alfa interferona terapiju. Divos kontrolētos klīniskajos pētījumos, kuros piedalījās HCV pacienti ar trombocitopēniju, aknu dekompensāciju (ascītu, aknu encefalopātiju, varikozo vēnu asiņošanu, spontānu bakteriālu peritonītu) eltrombopaga grupā radās biežāk (11 %) nekā placebo grupā (6 %). Pacientiem ar zemu albumīnu koncentrāciju (≤35 g/l) vai sākotnējo MELD vērtību ≥10 bija 3 reizes lielāks aknu dekompensācijas risks, kā arī palielināts letālu nevēlamo blakusparādību risks salīdzinājumā ar pacientiem, kuriem bija mazāk progresējusi aknu slimība. Turklāt, salīdzinot ar grupu kopumā, šādiem pacientiem (īpaši tiem, kuriem sākotnējā albumīnu koncentrācija bija ≤35g/l), bija neliels ieguvums no ārstēšanas, vērtējot NVAR sasniegušo pacientu īpatsvaru salīdzinājumā ar placebo. Eltrombopags šādiem pacientiem lietojams tikai pēc rūpīgas sagaidāmā guvuma un riska izvērtēšanas. Pacienti ar šādiem raksturlielumiem rūpīgi jānovēro, lai konstatētu, vai nerodas aknu dekompensācijas pazīmes un simptomi. Informāciju par zāļu lietošanas pārtraukšanas kritērijiem skatiet attiecīgā interferona zāļu aprakstā. Ja aknu dekompensācijas dēļ tiek pārtraukta pretvīrusu terapija, eltrombopaga lietošana jāpārtrauc.

Trombotiskas/trombemboliskas komplikācijas

Kontrolētos pētījumos, kuros piedalījušies pacienti ar HCV un trombocitopēniju, kuri saņēma interferonu saturošu terapiju (n = 1439), TEN radās 38 no 955 ar eltrombopagu ārstētiem pacientiem (4 %) un 6 no 484 pacientiem (1 %) placebo grupā. Trombotiskās/ trombemboliskās komplikācijas, par kurām tika ziņots, ietvēra gan venozus, gan arteriālus notikumus. Lielākā daļa TEN nebija būtiski un līdz pētījuma beigām bija izzuduši. Visbiežākais TEN abās ārstēšanas grupās (2 % ar eltrombopagu ārstēto pacientu pret <1 % placebo grupā) bija vārtu vēnas tromboze. Specifiska saistība laika ziņā starp ārstēšanas sākumu un TEN netika konstatēta. Pacientiem ar zemu albumīnu koncentrāciju (≤35 g/l) vai MELD vērtību ≥10 bija 2 reizes lielāks TEN risks nekā pacientiem ar augstāku albumīnu koncentrāciju; pacientiem, kuru vecums bija ≥60 gadi, bija 2 reizes lielāks TEN risks nekā jaunākiem pacientiem. Eltrombopags šādiem pacientiem lietojams tikai pēc rūpīgas sagaidāmā ieguvuma un riska izvērtēšanas. Pacienti rūpīgi jānovēro, lai konstatētu TEN pazīmes un simptomus.

Konstatēts, ka pacientiem ar hronisku aknu slimību (HAS), kas ārstēti ar 75 mg eltrombopaga vienu reizi dienā 2 nedēļas, sagatavojot invazīvām procedūrām, ir palielināts TEN risks. Sešiem no 143 (4 %) pieaugušiem pacientiem ar HAS radās TEN (visi portālā venozā sistēmā), lietojot eltrombopagu, un divi no 145 (1 %) pacientiem placebo grupā radās TEN (viens portālā venozā sistēmā un viens miokarda infarkts). Pieciem no sešiem ar eltrombopagu ārstētiem pacientiem bija trombotiskas komplikācijas pie trombocītu skaita >200 000/µl un 30 dienu laikā kopš pēdējās eltrombopaga devas lietošanas. Eltrombopags nav indicēts trombocitopēnijas ārstēšanai pacientiem ar hronisku aknu slimību, lai sagatavotos invazīvām procedūrām.

Eltrombopaga klīniskajos pētījumos ITP gadījumā trombemboliju novēroja pacientiem ar zemu un normālu trombocītu skaitu. Jāievēro piesardzība, lietojot eltrombopagu pacientiem ar zināmiem trombembolijas riska faktoriem, tai skaitā (bet ne tikai) iedzimtiem (piem., Leidena V faktors) vai iegūtiem riska faktoriem (piem., ATIII deficīts, antifosfolipīdu sindroms), gados vecākiem pacientiem, pacientiem ar ilgstošu imobilizāciju, pacientiem ar ļaundabīgu slimību, pacientiem, kuri lieto kontracepcijas līdzekļus vai hormonu aizstājterapiju, pacientiem, kam veikta ķirurģiska operācija/ bijusi trauma, pacientiem, kuri cieš no aptaukošanās, kā arī smēķētājiem. Rūpīgi jākontrolē trombocītu skaits un, ja trombocītu skaits pārsniedz mērķa līmeni, jāapsver iespēja samazināt devu vai pārtraukt ārstēšanu ar eltrombopagu (skatīt 4.2. apakšpunktu). Pacientiem, kuriem ir jebkādas etioloģijas TEN risks, jāizvērtē riska-ieguvuma līdzsvars.

Refraktāras SAA klīniskajā pētījumā netika identificēts neviens TEN gadījums, tomēr šos riskus nevar izslēgt šajā pacientu populācijā ierobežota ārstēto pacientu skaita dēļ. Tā kā lielākā deva ir reģistrēta pacientiem ar SAA (150 mg/dienā) un reakcijas dēļ, TEN ir sagaidāmi šajā pacientu populācijā.

Eltrombopagu nedrīkst lietot tādiem pacientiem ar ITP, kuriem ir aknu darbības traucējumi (pēc *Child-Pugh* skalas ≥5), ja vien paredzamais ieguvums neatsver konstatēto vārtu vēnas trombozes risku. Ja ārstēšanu uzskata par nepieciešamu, jāievēro piesardzība, lietojot eltrombopagu pacientiem ar aknu darbības traucējumiem (skatīt 4.2. un 4.8. apakšpunktu).

Asiņošana pēc eltrombopaga lietošanas pārtraukšanas

Pēc eltrombopaga lietošanas pārtraukšanas iespējama trombocitopēnijas atjaunošanās. Pēc eltrombopaga lietošanas pārtraukšanas vairumam pacientu 2 nedēļu laikā trombocītu skaits samazinās līdz sākotnējam līmenim, kas palielina asiņošanas risku un dažos gadījumos var izraisīt asiņošanu.Šis risks ir lielāks, ja eltrombopaga terapija tiek pārtraukta antikoagulantu vai antitrombocītu līdzekļu vienlaicīgas lietošanas gadījumā. Ja ārstēšana ar eltrombopagu tiek pārtraukta, ITP terapiju ieteicams atsākt saskaņā ar spēkā esošajām ārstēšanas vadlīnijām. Papildu medicīniskie pasākumi varētu būt antikoagulanta un/vai antiagregantu terapijas pārtraukšana, antikoagulācijas novēršana vai trombocītu atbalsts. Trombocītu skaits jākontrolē reizi nedēļā 4 nedēļas pēc eltrombopaga lietošanas pārtraukšanas.

HCV klīniskajos pētījumos biežāk par kuņģa-zarnu trakta asiņošanas gadījumiem, ieskaitot gadījumus, kas bija nopietni vai ar letālu iznākumu, ziņots pēc peginterferona, ribavirīna un eltrombopaga lietošanas pārtraukšanas. Pēc terapijas pārtraukšanas pacienti jānovēro, lai konstatētu, vai nerodas jebkādas kuņģa-zarnu trakta asiņošanas pazīmes vai simptomi.

Kaulu smadzeņu retikulīna veidošanās un kaulu smadzeņu fibrozes risks

Eltrombopags var palielināt retikulīna šķiedru veidošanās vai progresēšanas risku kaulu smadzenēs. Šīs atrades nozīme, tāpat kā citu trombopoetīna receptoru (TPO-R) agonistu lietošanas gadījumā, vēl nav noskaidrota.

Pirms eltrombopaga lietošanas uzsākšanas rūpīgi jāizmeklē perifēro asiņu uztriepe, lai noskaidrotu šūnu morfoloģisko patoloģiju sākotnējo līmeni. Pēc stabilas eltrombopaga devas noteikšanas katru mēnesi jāpārbauda pilna asinsaina (PAA), nosakot leikocitāro formulu. Ja vērojamas nenobriedušas vai displāziskas šūnas, perifēro asiņu uztriepē jāpārbauda, vai nav jaunu morfoloģisku patoloģiju vai to pastiprināšanās (piemēram, “asaras piliena” un sarkano asins šūnu ar kodolu, nenobriedušu leikocītu) vai citopēnijas. Ja pacientam rodas jaunas morfoloģiskas izmaiņas vai citopēnija vai tās pastiprinās, jāpārtrauc ārstēšana ar eltrombopagu un jāapsver kaulu smadzeņu biopsijas veikšana, arī iekrāsošana fibrozes konstatēšanai.

Esoša mielodisplastiskā sindroma (MDS) progresēšana

Pastāv teorētisks pieņēmums, ka TPO-R agonisti var stimulēt esošu ļaundabīgu hematoloģisku slimību, piemēram, MDS, progresēšanu. TPO-R agonisti ir augšanas faktori, kas izraisa trombopoētisko cilmes šūnu attīstīšanos, diferenciāciju un trombocītu izveidošanos. TPO-R galvenokārt atrodas uz mieloīdas izcelsmes šūnu virsmas.

Klīniskajos pētījumos ar TPO-R agonistiem pacientiem, kuriem bija MDS, novēroti pārejošas blastu šūnu skaita palielināšanās gadījumi un ziņots par MDS slimības progresēšanas gadījumiem līdz akūtai mieloleikozei (AML).

ITP un SAA diagnoze pieaugušajiem un gados vecākiem pacientiem jāapstiprina, izslēdzot citus klīniskus stāvokļus, kas norit ar trombocitopēniju, īpaši svarīgi ir izslēgt MDS diagnozi. Jāapsver kaulu smadzeņu aspirācijas un biopsijas veikšana slimības un ārstēšanas gaitā, īpaši pacientiem pēc 60 gadu vecuma un pacientiem, kam ir sistēmiski simptomi vai patoloģiskas pazīmes, piemēram, palielināts perifēro blastu šūnu skaits.

Eltrombopaga lietošanas efektivitāte un drošums nav noskaidrots trombocitopēnijas MDS dēļ ārstēšanā. Eltrombopagu ārpus klīnisko pētījumu ietvariem nedrīkst lietot MDS izraisītas trombocitopēnijas ārstēšanai.

Citoģenētiskas patoloģijas un progresēšana līdz MDS/AML pacientiem ar SAA

Zināms, ka pacientiem ar SAA rodas citoģenētiskas patoloģijas. Nav zināms, vai eltrombopags pacientiem ar SAA palielina citoģenētisku patoloģiju risku. II fāzes refraktāras SAA klīniskajā pētījumā ar eltrombopagu ar sākuma devu 50 mg/dienā (katras divas nedēļas palielinot līdz maksimālajai devai 150 mg/dienā) (ELT112523) novērotā jaunu citoģenētisku patoloģiju sastopamība bija 17,1 % pieaugušo pacientu [7/41 (kur 4 no viņiem bija pārmaiņas 7. hromosomā)]. Laika mediāna pētījumā līdz citoģenētiskai patoloģijai bija 2,9 mēneši.

II fāzes refraktāras SAA klīniskajā pētījumā ar eltrombopagu, lietojot devu 150 mg/dienā (ar korekcijām etnisku vai ar vecumu saistītu indikāciju dēļ) (ELT112523), novērotā jaunu citoģenētisku patoloģiju sastopamība bija 22,6 % pieaugušo pacientu [7/31 (kur 3 no viņiem bija pārmaiņas 7. hromosomā)]. Visiem 7 pacientiem sākotnēji bija normāla citoģenētika. Sešiem pacientiem citoģenētiska patoloģija bija eltrombopaga terapijas 3. mēnesī un vienam pacientam citoģenētiska patoloģija bija 6. mēnesī.

Klīniskajos pētījumos ar eltrombopagu SAA pacientiem 4 % pacientu (5/133) diagnosticēja MDS. Laika mediāna līdz diagnozes uzstādīšanai bija 3 mēneši no eltrombopaga terapijas sākuma.

SAA pacientiem, kuri ir nejūtīgi pret iepriekšējo imūsupresīvo terapiju vai jau saņēmuši nopietnu imūnsupresīvu terapiju, pirms eltrombopaga lietošanas sākšanas, pēc 3 ārstēšanas mēnešiem un pēc tam ik pēc 6 mēnešiem ieteicams veikt kaulu smadzeņu izmeklējumu ar aspirāciju citoģenētiskai pārbaudei. Ja tiek atklātas jaunas citoģenētiskas patoloģijas, jāvērtē, vai ir atbilstoši turpināt eltrombopaga lietošanu.

Ar acīm saistītas pārmaiņas

Toksikoloģiskajos eltrombopaga pētījumos grauzējiem novērota katarakta (skatīt 5.3. apakšpunktu). Kontrolētos pētījumos pacientiem ar HCV un trombocitopēniju, kuri saņēma interferona terapiju (n = 1439), jau iepriekš bijušas kataraktas progresēšanu vai kataraktas epizodi novēroja 8 % pacientu eltrombopaga grupā un 5 % pacientu placebo grupā. HCV pacientiem, kuri lietoja interferonu, ribavirīnu un eltrombopagu, novēroja tīklenes asiņošanu, galvenokārt 1. vai 2. pakāpes (2 % eltrombopaga grupā un 2 % placebo grupā). Asiņošanu novēroja uz tīklenes virsmas (preretināla asiņošana), zem tīklenes (subretināla asiņošana) vai tīklenes audos. Pacientiem ieteicama standarta oftalmoloģiskā kontrole.

QT/QTc intervāla pagarinājums

QTc pētījumā veseliem brīvprātīgajiem, kuri saņēma 150 mg eltrombopaga dienā, netika novērota klīniski nozīmīga ietekme uz sirds repolarizāciju. Klīniskajos pētījumos ziņots par QTc intervāla pagarināšanos pacientiem ar ITP un pacientiem ar trombocitopēniju un HCV. Šo QTc intervāla pagarināšanās gadījumu klīniskais nozīmīgums nav zināms.

Klīniskās atbildes reakcijas pret eltrombopagu zudums

Klīniskās atbildes reakcijas zuduma gadījumā vai ja parādās nespēja saglabāt trombocītu atbildes reakciju ar eltrombopaga terapiju ieteiktajās devu robežās, jānoskaidro cēloniskie faktori, ieskaitot palielinātu retikulīna daudzumu kaulu smadzenēs.

Pediatriskā populācija

Augstāk minētie brīdinājumi un piesardzība par ITP attiecas arī uz pediatrisko populāciju.

Ietekme uz laboratorijas testiem

Eltrombopags ir spilgtā krāsā un tādējādi tam ir iespējama ietekme uz dažiem laboratorijas testiem. Seruma krāsas izmaiņas un ietekme uz kopējā bilirubīna un kreatinīna testiem ziņota pacientiem, kuri lieto eltrombopagu. Ja laboratorisko testu rezultāti un klīniskie novērojumi ir pretrunīgi, atkārtojot izmeklējuma veikšanu lietojot citu metodi, var palīdzēt noteikt testa rezultāta ticamību.

Nātrija saturs

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā apvalkotajā tabletē, - būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

**4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Eltrombopaga ietekme uz citām zālēm

*HMG CoA reduktāzes inhibitori*

Eltrombopaga lietošana pa 75 mg vienu reizi dienā 5 dienas ar vienu 10 mg OATP1B1 un BCRP substrāta rosuvastatīna devu 39 veseliem pieaugušiem indivīdiem paaugstināja rosuvastatīna plazmas Cmax 103 % (90 % ticamības intervāls [TI]: 82 %, 126 %) un AUC0- 55 % (90 % TI: 42 %, 69 %). Paredzama mijiedarbība arī ar citiem HMG-CoA reduktāzes inhibitoriem, tai skaitā atorvastatīnu, fluvastatīnu, lovastatīnu, pravastatīnu un simvastatīnu. Lietojot vienlaicīgi ar eltrombopagu, jāapsver statīnu devas samazināšana, kā arī rūpīgi jāraugās, vai neparādās statīnu blakusparādības (skatīt 5.2. apakšpunktu).

*OATP1B1 un BCRP substrāti*

Eltrombopags vienlaicīgi ar OATP1B1 (piemēram, metotreksāts) un BCRP (piemēram, topotekāns un metotreksāts) substrātiem jālieto piesardzīgi (skatīt 5.2. apakšpunktu).

*Citohroma P450 substrāti*

Pētījumos ar cilvēka aknu mikrosomām eltrombopags (līdz 100 M) *in vitro* neizraisīja CYP450 enzīmu 1A2, 2A6, 2C19, 2D6, 2E1, 3A4/5 un 4A9/11 inhibīciju un bija CYP2C8 un CYP2C9 inhibitors, kas noteikts, izmantojot paklitakselu un diklofenaku kā izmēģinājuma substrātus. Lietojot eltrombopagu pa 75 mg vienu reizi dienā 7 dienas 24 veseliem vīriešiem, cilvēkiem nenovēroja 1A2 (kofeīna), 2C19 (omeprazola), 2C9 (flurbiprofēna) vai 3A4 (midazolāma) izmēģinājuma substrātu metabolisma nomākumu vai indukciju. Lietojot eltrombopagu vienlaicīgi ar CYP450 substrātiem, klīniski nozīmīga mijiedarbība nav gaidāma (skatīt 5.2. apakšpunktu).

HCV proteāzes inhibitori

Deva nav jāpielāgo, kad eltrombopagu lieto kopā vai nu ar telaprevīru, vai boceprevīru. Vienas 200 mg eltrombopaga devas lietošana kopā ar 750 mg telaprevīra vienu reizi 8 stundās nemainīja telaprevīra kopējo daudzumu plazmā.

Vienas 200 mg eltrombopaga devas lietošana kopā ar 800 mg boceprevīra vienu reizi 8 stundās nemainīja boceprevīra AUC(0-τ) plazmā, bet palielināja Cmax par 20 % un samazināja Cmin par 32 %. Cmin samazināšanās klīniskā nozīme nav noskaidrota. Ieteicama pastiprināta klīniskā un laboratoriskā HCV supresijas kontrole.

Citu zāļu ietekme uz eltrombopagu

*Ciklosporīns*

Eltrombopaga iedarbības samazināšanos novēroja, vienlaicīgi lietojot 200 mg un 600 mg ciklosporīna (BCRP inhibitors). Vienlaicīga ciklosporīna 200 mg lietošana pazemināja eltrombopaga Cmax un AUC0-∞ par attiecīgi 25 % un 18 %. Vienlaicīga ciklosporīna 600 mg lietošana pazemināja eltrombopaga Cmax un AUC0-∞ par attiecīgi 39 % un 24 %. Ārstēšanās kursa laikā eltrombopaga devas pielāgošana ir pieļaujama, pamatojoties uz pacienta trombocītu skaitu (skatīt 4.2. apakšpunktu). Trombocītu skaits laikā, kad eltrombopagu lieto vienlaicīgi ar ciklosporīnu, jākontrolē 2 līdz 3 nedēļas vismaz reizi nedēļā. Pamatojoties uz trombocītu skaitu, var būt nepieciešams palielināt eltrombopaga devu.

Polivalentie katjoni (helācija)

Eltrombopags veido helātus ar polivalentiem katjoniem, piemēram, dzelzi, kalciju, magniju, alumīniju, selēnu un cinku. Vienas eltrombopaga 75 mg devas lietošana kopā ar polivalentu katjonu saturošu antacīdu līdzekli (1524 mg alumīnija hidroksīda un 1425 mg magnija karbonāta) samazināja eltrombopaga plazmas AUC0- par 70 % (90 % TI: 64 %, 76 %) un Cmax par 70 % (90 % TI: 62 %, 76 %). Eltrombopags jālieto vismaz divas stundas pirms vai četras stundas pēc tādiem produktiem kā antacīdie līdzekļi, piena produkti vai minerālvielu piedevas, kas satur polivalentus katjonus, lai izvairītos no nozīmīga eltrombopaga uzsūkšanās samazinājuma helācijas dēļ (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktu).

*Lopinavīrs/ritonavīrs*

Lietojot eltrombopagu vienlaicīgi ar lopinavīru/ritonavīru, var samazināties eltrombopaga koncentrācija. Pētījumā ar 40 veseliem brīvprātīgajiem pierādīts, ka, lietojot vienlaicīgi vienreizēju eltrombopaga 100 mg devu ar atkārtotām lopinavīra/ritonavīra 400/100 mg devām divas reizes dienā, eltrombopaga plazmas AUC0-∞ samazinās par 17 % (90 % TI: 6,6 %, 26,6 %). Tādēļ eltrombopags ar lopinavīru/ritonavīru vienlaicīgi jālieto piesardzīgi. Rūpīgi jākontrolē trombocītu skaits, lai nodrošinātu atbilstošu medicīnisku eltrombopaga devas korekciju, sākot vai pārtraucot ārstēšanu ar lopinavīru/ritonavīru.

*CYP1A2 un CYP2C8 inhibitori un inducētāji*

Eltrombopags tiek metabolizēts pa vairākiem ceļiem, tai skaitā CYP1A2, CYP2C8, UGT1A1 un UGT1A3 (skatīt 5.2. apakšpunktu). Nav domājams, ka zāles, kuras inhibē vai inducē vienu enzīmu, varētu būtiski ietekmēt eltrombopaga koncentrāciju plazmā, savukārt zāles, kuras inhibē vai inducē vairākus enzīmus, eltrombopaga koncentrāciju var paaugstināt (piem., fluvoksamīns) vai pazemināt (piem., rifampicīns).

*HCV proteāzes inhibitori*

Zāļu savstarpējās farmakokinētiskās (FK) mijiedarbības pētījuma rezultāti liecina, ka atkārtotu devu veidā lietots boceprevīrs (800 mg vienu reizi 8 stundās) vai telaprevīrs (750 mg vienu reizi 8 stundās) kopā ar vienu eltrombopaga devu (200 mg) neradīja klīniski nozīmīgas izmaiņas attiecībā uz eltrombopaga ekspozīciju plazmā.

Zāles ITP ārstēšanai

Zāles, ko lietoja ITP ārstēšanai kombinācijā ar eltrombopagu, klīniskajos pētījumos bija kortikosteroīdi, danazols un/vai azatioprīns, intravenozais imūnglobulīns (IVIG) un anti-D imūnglobulīns. Kombinējot eltrombopagu ar citām zālēm ITP ārstēšanai, jākontrolē trombocītu skaits, lai izvairītos no tāda trombocītu skaita rašanās, kas ir ārpus ieteiktajām robežām (skatīt 4.2. apakšpunktu).

Mijiedarbība ar uzturu

Eltrombopaga tabletes vai pulvera iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošana kopā ar maltīti, kas satur lielu kalcija daudzumu (piemēram, maltīte, kas satur piena produktus), nozīmīgi samazināja eltrombopaga AUC0-∞ un Cmax plazmā. Salīdzinājumā, eltrombopaga lietošana 2 stundas pirms vai 4 stundas pēc maltītes ar lielu kalcija daudzumu vai kopā ar maltīti, kas satur mazu kalcija daudzumu [<50 mg kalcija], eltrombopaga iedarbību plazmā neietekmēja līdz klīniski nozīmīgam līmenim (skatīt 4.2. apakšpunktu).

Vienas eltrombopaga 50 mg devas tablešu formā lietošana kopā ar lielu daudzumu kaloriju, lielu daudzumu tauku saturošām brokastīm, kas saturēja piena produktus, samazināja eltrombopaga plazmas vidējo AUC0-∞ par 59 % un vidējo Cmax par 65 %.

Vienas eltrombopaga 25 mg devas pulvera iekšķīgas suspensijas pagatavošanai lietošana kopā ar lielu daudzumu kalcija, vidēji lielu daudzumu tauku saturošu un vidēji lielu daudzumu kaloriju saturošu maltīti samazināja eltrombopaga plazmas vidējo AUC0-∞ par 75 % un vidējo Cmax par 79 %. Šī pavājinātā iedarbība samazinājās, kad eltrombopaga 25 mg pulvera iekšķīgas suspensijas pagatavošanai devu lietoja 2 stundas pirms maltītes, kas satur lielu daudzumu kalcija, (vidējais AUC0-∞ samazinājās par 20 % un vidējais Cmax par 14 %).

Ēdiens ar mazu kalcija saturu (< 50 mg kalcija), to starpā augļi, liess šķiņķis, liellopa gaļa un neuzlabota (nav pievienots kalcijs, magnijs vai dzelzs) augļu sula, neuzlabots sojas piens un neuzlaboti graudaugi, neatkarīgi no kaloriju un tauku daudzuma, eltrombopaga iedarbību plazmā nozīmīgi neietekmēja (skatīt 4.2. un 4.5. apakšpunktu).

**4.6. Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti**

Grūtniecība

Nav datu par eltrombopaga lietošanu grūtniecēm vai šo datu apjoms ir ierobežots. Pētījumi ar dzīvniekiem pierāda reproduktīvo toksicitāti (skatīt 5.3. apakšpunktu). Potenciālais risks cilvēkam nav zināms.

Eltrombopag Accord nav ieteicams grūtniecības laikā.

Reproduktīvā vecuma sievietes/ Kontracepcija vīriešiem un sievietēm

Eltrombopag Accord nav ieteicams lietošanai reproduktīvā vecuma sievietēm, kuras nelieto kontracepcijas līdzekļus.

Barošana ar krūti

Nav zināms, vai eltrombopags/metabolīti izdalās mātes pienā. Pētījumi ar dzīvniekiem rāda, ka eltrombopags varētu izdalīties pienā (skatīt 5.3. apakšpunktu), tāpēc risku zīdainim nevar izslēgt. Jālemj, vai pārtraukt barot bērnu ar krūti vai turpināt/uz laiku pārtraukt eltrombopaga terapiju, ņemot vērā krūts barošanas sniegto ieguvumu bērnam un guvumu no terapijas sievietei.

Fertilitāte

Žurku tēviņiem un mātītēm tāda aktīvās vielas ekspozīcija, kas bija līdzīga kā cilvēkiem, fertilitāti neietekmēja. Risku cilvēkiem tomēr nevar izslēgt (skatīt 5.3. apakšpunktu).

**4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus**

Eltrombopags nenozīmīgi ietekmē spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus. Izvērtējot pacienta spēju izpildīt darbības, kuras prasa spriestspēju, kustību koordināciju un izziņas spēju, jāņem vērā pacienta klīniskais stāvoklis un eltrombopaga nevēlamo blakusparādību spektrs.

**4.8. Nevēlamās blakusparādības**

Drošuma profila kopsavilkums

*Imūna trombocitopēnija pieaugušiem un pediatriskiem pacientiem*

Eltrombopaga drošums bija vērtēts pieaugušiem pacientiem (N=763), apkopojot dubultmaskētus, placebo kontrolētus pētījumus TRA100773A un B, TRA102537 (RAISE) un TRA113765, kuros 403 pacienti lietoja eltrombopagu un 179 – placebo, papildus datiem no pabeigtiem atklāta tipa pētījumiem (N=360) TRA108057 (REPEAT), TRA105325 (EXTEND) un TRA112940 (skatīt 5.1. apakšpunktu). Pacienti saņēma pētījuma zāles līdz 8 gadiem (EXTEND). Nozīmīgākās būtiskās blakusparādības ITP un HCV pētījumos bija hepatotoksicitāte un trombozes/trombembolijas gadījumi. Biežākās nevēlamās blakusparādības, kas radās vismaz 10 % pacientu, bija slikta dūša, caureja, paaugstināts alanīna aminotransferāzes līmenis un muguras sāpes.

Eltrombopaga drošums pediatriskiem pacientiem (vecumā no 1 līdz 17 gadiem) ar iepriekš ārstētu ITP bija pierādīts divos pētījumos (N=171) (skatīt 5.1. apakšpunktu). PETIT2 (TRA115450) bija divdaļīgs, dubultmaskēts un atklāta tipa, randomizēts, placebo kontrolēts pētījums. Pacienti bija randomizēti attiecībā 2:1 un saņēma eltrombopagu (n=63) vai placebo (n=29) līdz 13 nedēļām pētījuma randomizācijas periodā. PETIT (TRA108062) bija trīsdaļīgs, pakāpenisks kohorta, atvērta tipa un dubultmsakēts, randomizēts, placebo kontrolēts pētījums. Pacienti bija randomizēti attiecībā 2:1 un saņēma eltrombopagu (n=44) vai placebo (n=21) līdz 7 nedēļas. Novēroto blakusparādību profils bija salīdzināms ar novēroto pieaugušo populācijā, ar dažām papildu blakusparādībām, kas zemāk esošajā tabula ir atzīmētas ar ♦. Visbiežāk novērotās blakusparādības pediatriskiem 1 gadu veciem un vecākiem pacientiem ar ITP (vairāk kā vai vienādi ar 3 % un vairāk kā placebo) bija augšējo elpceļu infekcijas, nazofaringīts, klepus, drudzis, sāpes vēderā, orofaringeālas sāpes, zobu sāpes un rinoreja.

*Trombocitopēnija pieaugušiem pacientiem ar HCV infekciju*

ENABLE 1 (TPL103922 n=716; 715 ārstēti ar eltrombopagu) un ENABLE 2 (TPL108390 n=805) bija randomizēti, dubultmaskēti, placebo kontrolēti, daudzcentru pētījumi, lai izvērtētu eltrombopaga efektivitāti un drošumu trombocitopēnijas pacientiem ar HCV infekciju, kuri citādi nebija tiesīgi uzsākt pretvīrusu terapiju. HCV pētījumos drošuma populācija sastāvēja no visiem randomizētajiem pacientiem, kuri saņēma dubultmaskētas pētījuma zāles ENABLE 1 (eltrombopaga terapija n=450, placebo n=232) 2 daļā un ENABLE 2 (eltrombopaga terapija n=506, placebo n=252). Pacientus vērtēja atbilstoši saņemtajai ārstēšanai (kopējā drošuma dubultmaskētā populācija, eltrombopags n=955 un placebo n=484). Būtiskākās biežāk novērotās nevēlamās blakusparādības bija hepatotoksicitāte un trombozes/trombembolijas gadījumi. Biežākās nevēlamās blakusparādības, kas radās vismaz 10 % pacientu, bija galvassāpes, anēmija, samazināta ēstgriba, klepus, slikta dūša, caureja, hiperbilirubinēmija, matu izkrišana, nieze, mialģija, drudzis, nogurums, gripai līdzīga slimība, astēnija, drebuļi un tūska.

*Smaga aplastiska anēmija pieaugušiem pacientiem*

Eltrombopaga lietošanas drošumu smagas aplastiskas anēmijas gadījumā vērtēja vienas grupas atklātā pētījumā (n = 43), kurā 11 pacienti (26 %) tika ārstēti >6 mēnešus un 7 pacienti (16 %) tika ārstēti >1 gadu (skatīt 5.1. apakšpunktu). Biežākās nevēlamās blakusparādības, kas radās vismaz 10 % pacientu, bija galvassāpes, reibonis, klepus, orofaringeālas sāpes, rinoreja, slikta dūša, caureja, sāpes vēderā, paaugstināts transamināžu līmenis, artraļģija, sāpes ekstremitātēs, muskuļu spazmas, nogurums un drudzis.

Nevēlamo blakusparādību saraksts

Tālāk pa MedDRA orgānu sistēmu klasēm un pēc sastopamības biežuma norādītas nevēlamās blakusparādības ITP pētījumos pieaugušajiem (n = 763), pediatriskos ITP pētījumos (n = 171), HCV pētījumos (n = 1520), SAA pētījumos (n = 43) un pēcreģistrācijas ziņojumos. Katrā orgānu sistēmu klasē nevēlamās blakusparādības sakārtotas pēc biežuma, norādot kā pirmās visbiežākās blakusparādības. Katrai blakusparādībai atbilstošā biežuma kategorija ir definēta, izmantojot šādus apzīmējumus (CIOMS III): ļoti bieži (≥1/10), bieži (≥1/100 līdz <1/10), retāk (≥1/1 000 līdz <1/100), reti (≥1/10 000 līdz <1/1 000), nav zināms (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem).

**ITP pētījuma populācija**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Orgānu sistēmas klase** | **Biežums** | **Blakusparādība** |
| Infekcijas un infestācijas | Ļoti bieži | Nazofaringīts♦, augšējo elpceļu infekcija♦ |
| Bieži | Faringīts, gripa, *herpes* infekcija mutes dobumā, pneimonija, sinusīts, tonsilīts, elpceļu infekcija, gingivīts |
| Retāk | Ādas infekcija |
| Labdabīgi, ļaundabīgi un neprecizēti audzēji (ieskaitot cistas un polipus) | Retāk | Rektosigmoidāls vēzis |
| Asins un limfatiskās sistēmas traucējumi | Bieži | Anēmija, eozinofīlija, leikocitoze, trombocitopēnija, samazināts hemoglobīna līmenis, samazināts leikocītu skaits |
| Retāk | Anizocitoze, hemolītiskā anēmija, mielocitoze, palielināts stabiņkodolaino neitrofilo leikocītu skaits, mielocītu klātbūtne, palielināts trombocītu skaits, paaugstināts hemoglobīna līmenis |
| Imūnās sistēmas traucējumi | Retāk | Paaugstināta jutība |
| Vielmaiņas un uztures traucējumi | Bieži | Hipokaliēmija, samazināta ēstgriba, paaugstināts urīnskābes līmenis asinīs |
| Retāk | Anoreksija, podagra, hipokalcēmija |
| Psihiskie traucējumi | Bieži | Miega traucējumi, depresija |
| Retāk | Apātija, garastāvokļa pārmaiņas, raudulība |
| Nervu sistēmas traucējumi | Bieži | Parestēzija, hipoestēzija, miegainība, migrēna |
| Retāk | Trīce, līdzsvara traucējumi, dizestēzija, hemiparēze, migrēna ar auru, perifēra neiropātija, perifēra sensora neiropātija, runas traucējumi, toksiska neiropātija, vaskulāras galvassāpes |
| Acu bojājumi | Bieži | Acu sausums, neskaidra redze, sāpes acīs, samazināts redzes asums |
| Retāk | Lēcas apduļķošanās, astigmātisms, kortikāla katarakta, pastiprināta asaru veidošanās, tīklenes asiņošana, tīklenes pigmenta epiteliopātija, redzes traucējumi, redzes asuma pārbaudes rezultātu izmaiņas, blefarīts,sausais keratokonjunktivīts |
| Ausu un labirinta bojājumi | Bieži | Sāpes ausīs, vertigo |
| Sirds funkcijas traucējumi | Retāk | Tahikardija, akūts miokarda infarkts, kardiovaskulāri traucējumi, cianoze, sinusa tahikardija, QT pagarināšanās elektrokardiogrammā |
| Asinsvadu sistēmas traucējumi | Bieži | Dziļo vēnu tromboze, hematoma, karstuma viļņi |
| Retāk | Embolija, virspusējs tromboflebīts, pietvīkums |
| Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kurvja un videnes slimības | Ļoti bieži | Klepus♦ |
| Bieži | Orofaringeālas sāpes♦, rinoreja♦ |
| Retāk | Plaušu embolija, plaušu infarkts, nepatīkama sajūta degunā, pūšļu veidošanās mutes dobumā un rīklē, deguna blakusdobumu traucējumi, miega apnojas sindroms |
| Kuņģa un zarnu trakta traucējumi | Ļoti bieži | Slikta dūša, caureja |
| Bieži | Čūlas mutē, zobu sāpes♦, vemšana, sāpes vēderā \*, mutes dobuma asiņošana, meteorisms\* Ļoti bieži pediatriskiem pacientiem ar ITP |
| Retāk | Sausums mutē, sāpes mēlē, jutīgs vēders, izkārnījumu krāsas pārmaiņas, saindēšanās ar uzturu, bieža vēdera izeja, asins vemšana, nepatīkama sajūta mutē |
| Aknu un žults izvades sistēmas traucējumi | Ļoti bieži | Paaugstināts alanīnaminotransferāzes līmenis † |
| Bieži | Paaugstināts aspartātaminotransferāzes līmenis †, hiperbilirubinēmija, aknu darbības izmaiņas |
| Retāk | Holestāze, aknu bojājums, hepatīts, zāļu izraisīts aknu bojājums |
| Ādas un zemādas audu bojājumi | Bieži | Izsitumi, alopēcija, hiperhidroze, ģeneralizēta nieze, petēhijas |
| Retāk | Nātrene, dermatoze, auksti sviedri, eritēma, melanoze, pigmentācijas traucējumi, ādas krāsas pārmaiņas, ādas lobīšanās |
| Skeleta,muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi | Ļoti bieži | Muguras sāpes |
| Bieži | Mialģija, muskuļu spazmas, skeleta-muskuļu sāpes, kaulu sāpes |
| Retāk | Muskuļu vājums |
| Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi | Bieži | Proteinūrija, paaugstināts kreatinīna līmenis asinīs, trombotiska mikroangiopātija ar nieru mazspēju‡ |
| Retāk | Nieru mazspēja, leikocitūrija, sarkanās vilkēdes izraisīts nefrīts, niktūrija, proteinūrija, paaugstināts urīnvielas līmenis asinīs, palielināta olbaltumvielu/kreatinīna attiecība urīnā |
| Reproduktīvās sistēmas traucējumi un krūts slimības | Bieži | Menorāģija |
| Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā | Bieži | Drudzis \*, sāpes krūtīs, astēnija\* Ļoti bieži pediatriskiem pacientiem ar ITP |
| Retāk | Karstuma sajūta, asiņošana asinsvada punkcijas vietā, nervozitāte, brūces iekaisums, vispārēja slikta pašsajūta, svešķermeņa sajūta |
| Izmeklējumi | Bieži | Paaugstināts sārmainās fosfatāzes līmenis asinīs |
| Retāk | Paaugstināts albumīna līmenis asinīs, paaugstināts kopējā olbaltuma līmenis, pazemināts albumīna līmenis asinīs, palielināts urīna pH |
| Traumas, saindēšanās un ar manipulācijām saistītas komplikācijas | Retāk | Saules apdegums |

♦ Papildus blakusparādības, kas novērotas pētījumos bērniem (vecumā no 1 līdz 17 gadiem).

 †Kaut arī retāk, alanīnaminotransferāzes un aspartātaminotransferāzes līmeņa paaugstināšanās var notikt vienlaicīgi.

 ‡Grupēts termins ar ieteicamiem terminiem – akūts nieru bojājums un nieru mazspēja.

**HCV pētījuma populācija (kombinācijā ar pretvīrusu terapiju: interferonu un ribavirīnu)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Orgānu sistēmas klase** | **Biežums** | **Blakusparādība** |
| Infekcijas un infestācijas | Bieži | Urīnceļu infekcija, augšējo elpceļu infekcija, bronhīts, nazofaringīts, gripa, *herpes* infekcija mutes dobumā |
| Retāk | Gastroenterīts, faringīts |
| Labdabīgi, ļaundabīgi un neprecizēti audzēji (ieskaitot cistas un polipus) | Bieži | Aknu ļaundabīgs audzējs |
| Asins un limfatiskās sistēmas traucējumi | Ļoti bieži | Anēmija |
| Bieži | Limfopēnija |
| Retāk | Hemolītiskā anēmija |
| Vielmaiņas un uztures traucējumi | Ļoti bieži | Samazināta ēstgriba |
| Bieži | Hiperglikēmija, patoloģiska ķermeņa masas samazināšanās |
| Psihiskie traucējumi | Bieži | Depresija, trauksme, miega traucējumi |
| Retāk | Apmulsuma stāvoklis, satraukums |
| Nervu sistēmas traucējumi | Ļoti bieži | Galvassāpes |
| Bieži | Reibonis, uzmanības traucējumi, garšas sajūtas pārmaiņas, aknu encefalopātija, letarģija, atmiņas traucējumi, parestēzija |
| Acu bojājumi | Bieži | Katarakta, tīklenes eksudācija, acs sausums, acu dzelte, tīklenes asiņošana |
| Ausu un labirinta bojājumi | Bieži | Vertigo |
| Sirds funkcijas traucējumi | Bieži | Sirdsklauves |
| Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kurvja un videnes slimības | Ļoti bieži | Klepus |
| Bieži | Aizdusa, sāpes mutes dobumā un rīklē, aizdusa pie fiziskas slodzes, produktīvs klepus |
| Kuņģa unzarnu trakta traucējumi  | Ļoti bieži | Slikta dūša, caureja |
| Bieži | Vemšana, ascīts, sāpes vēderā, sāpes vēdera augšdaļā, dispepsija, sausums mutē, aizcietējums, vēdera uzpūšanās, zobu sāpes, stomatīts, gastroezofageālā atviļņa slimība, hemoroīdi, diskomforta sajūta vēderā, gastrīts, paplašinātas barības vada vēnas |
| Retāk | Barības vada vēnu asiņošana, gastrīts, aftozais stomatīts |
| Aknu un žults izvades sistēmas traucējumi | Bieži | Hiperbilirubinēmija, dzelte, zāļu izraisīts aknu bojājums |
| Retāk | Vārtu vēnas tromboze, aknu mazspēja |
| Ādas un zemādas audu bojājumi | Ļoti bieži | Nieze |
| Bieži | Izsitumi, sausa āda, ekzēma, niezoši izsitumi, eritēma, hiperhidroze, ģeneralizēta nieze, alopēcija |
| Retāk | Ādas bojājums, ādas krāsas izmaiņas, ādas hiperpigmentācija, svīšana naktī |
| Skeleta,muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi | Ļoti bieži | Muskuļu sāpes |
| Bieži | Artralģija, muskuļu spazmas, muguras sāpes, sāpes ekstremitātēs, skeleta-muskuļu sāpes, kaulu sāpes |
| Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi | Retāk | Trombotiska mikroangiopātija ar nieru mazspēju†, dizūrija |
| Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā | Ļoti bieži | Drudzis, nogurums, gripai līdzīga slimība, astēnija, drebuļi |
| Bieži | Aizkaitināmība, sāpes, vispārēja slikta pašsajūta, reakcija injekcijas vietā, nekardiālas sāpes krūškurvī, tūska, perifēra tūska |
| Retāk | Nieze injekcijas vietā, izsitumi injekcijas vietā, diskomforta sajūta krūškurvī |
| Izmeklējumi | Bieži | Paaugstināta bilirubīna koncentrācija asinīs, samazināta ķermeņa masa, samazināts leikocītu skaits, pazemināta hemoglobīna koncentrācija, samazināts neitrofilo leikocītu skaits, paaugstināta starptautiskā standartizētā koeficienta vērtība, pagarināts aktivētā parciālā tromboplastīna laiks, paaugstināta glikozes koncentrācija asinīs, pazemināta albumīnu koncentrācija asinīs |
| Retāk | Pagarināts QT intervāls elektrokardiogrammā |

† Grupēts termins ar ieteicamiem terminiem – akūts nieru bojājums un nieru mazspēja

**SAA pētījuma populācija**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Orgānu sistēmas klase** | **Biežums** | **Blakusparādība** |
| Asins un limfatiskās sistēmas traucējumi | Bieži | Neitropēnija, liesas infarkts |
| Vielmaiņas un uztures traucējumi | Bieži | Dzelzs pārslodze, samazināta ēstgriba, hipoglikēmija, palielināta ēstgriba |
| Psihiskie traucējumi | Bieži | Trauksme, depresija |
| Nervu sistēmas traucējumi | Ļoti bieži | Galvassāpes, reibonis |
| Bieži | Ģībonis |
| Acu bojājumi | Bieži | Acs sausums, katarakta, acu dzelte, redzes miglošanās, redzes traucējumi, izgulsnējumi stiklveida ķermenī |
| Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kurvja un videnes slimības | Ļoti bieži | Klepus, orofaringeālas sāpes, rinoreja |
| Bieži | Deguna asiņošana |
| Kuņģa un zarnu trakta traucējumi | Ļoti bieži | Caureja, slikta dūša, smaganu asiņošana, sāpes vēderā |
| Bieži | Mutes gļotādas asiņošana, sāpes mutē, vemšana, diskomforta sajūta vēderā, aizcietējums, vēdera pūšanās, disfāgija, izkārnījumu krāsas maiņa, mēles pietūkums, kuņģa-zarnu motilitātes traucējumi, flatulence |
| Aknu un žults izvades sistēmas traucējumi | Ļoti bieži | Paaugstināts transamināžu līmenis |
| Bieži | Paaugstināts bilirubīna līmenis asinīs (hiperbilirubinēmija), dzelte |
| Nav zināmi | Zāļu izraisīts aknu bojājums \*\* Par zāļu izraisītu aknu bojājumu ziņots pacientiem ar ITP un HCV |
| Ādas un zemādas audu bojājumi | Bieži | Petehijas, izsitumi, nieze, nātrene, ādas bojājumi, makulāri izsitumi |
| Nav zināms | Ādas krāsas izmaiņas, ādas hiperpigmentācija |
| Skeleta, muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi | Ļoti bieži | Artralģija, sāpes ekstremitātēs, muskuļu spazmas |
| Bieži | Muguras sāpes, mialģija, kaulu sāpes |
| Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi | Bieži | Hromatūrija |
| Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā | Ļoti bieži | Nogurums, pireksija, drebuļi |
| Bieži | Astēnija, perifēra tūska, savārgums |
| Izmeklējumi | Bieži | Paaugstināts kreatīnfosfokināzes līmenis asinīs |

Atsevišķu nevēlamo blakusparādību apraksts

*Trombotiski/trombemboliski notikumi (TEN)*

Trīs kontrolētos un 2 nekontrolētos klīniskajos pētījumos pieaugušiem pacientiem ar ITP, kuri saņēma eltrombopagu (n = 446), 17 pacientiem radās kopumā 19 TEN, kas ietvēra (dilstošā rašanās biežuma secībā) dziļo vēnu trombozi (n = 6), plaušu emboliju (n = 6), akūtu miokarda infarktu (n = 2), galvas smadzeņu infarktu (n = 2), emboliju (n = 1) (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Placebo kontrolētā pētījumā (n = 288, drošuma grupa) pēc 2 nedēļu ilgas ārstēšanas, gatavojoties invazīvām procedūrām, 6 no 143 (4 %) pieaugušiem pacientiem ar hronisku aknu slimību, lietojot eltrombopagu, radās 7 TEN portālā venozā sistēmā un 2 no 145 (1 %) pacientu placebo grupā bija 3 TEN. Pieciem no sešiem ar eltrombopagu ārstētiem pacientiem radās TEN pie trombocītu skaita >200 000/µl.

Pacientiem, kam radās TEN, specifiskus riska faktorus nekonstatēja, izņemot trombocītu skaitu ≥200 000/µl (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Kontrolētos pētījumos, kuros piedalījušies pacienti ar HCV un trombocitopēniju (n = 1439), 38 no 955 ar eltrombopagu ārstētiem pacientiem (4 %) un 6 no 484 pacientiem (1 %) placebo grupā radās TEN. Visbiežākā TEN abās ārstēšanas grupās (2 % ar eltrombopagu ārstēto pacientu pret <1 % placebo grupā) bija vārtu vēnas tromboze (skatīt 4.4. apakšpunktu). Pacientiem ar zemu albumīnu koncentrāciju (≤35 g/l) vai MELD vērtību ≥10 bija 2 reizes lielāks TEN risks nekā pacientiem ar augstāku albumīnu koncentrāciju; pacientiem, kuru vecums bija ≥60 gadi, bija divas reizes lielāks TEN risks nekā jaunākiem pacientiem.

*Aknu dekompensācija (lietošana kopā ar interferonu)*

Hroniska HCV pacientiem ar cirozi var būt aknu dekompensācijas risks, saņemot alfa interferona terapiju. 2 kontrolētos klīniskajos pētījumos, kuros piedalījās HCV pacienti ar trombocitopēniju, aknu dekompensāciju (ascītu, aknu encefalopātiju, varikozo asiņošanu, spontānu bakteriālu peritonītu) eltrombopaga grupā novēroja biežāk (11 %) nekā placebo grupā (6 %). Pacientiem ar zemu albumīnu koncentrāciju (≤35 g/l) vai sākotnējo MELD vērtību ≥10 bija 3 reizes lielāks aknu dekompensācijas risks, kā arī palielināts letālu nevēlamo blakusparādību risks salīdzinājumā ar pacientiem, kuriem bija mazāk progresējusi aknu slimība. Eltrombopags šādiem pacientiem lietojams tikai pēc rūpīgas sagaidāmā ieguvuma un riska izvērtēšanas. Pacienti ar šādiem raksturlielumiem rūpīgi jānovēro, lai konstatētu, vai nerodas aknu dekompensācijas pazīmes un simptomi (skatīt 4.4. apakšpunktu).

*Hepatotoksicitāte*

Kontrolētos klīniskajos pētījumos ar eltrombopagu hroniskas ITP gadījumā novērota AlAT, AsAT un bilirubīna līmeņa paaugstināšanās serumā (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Šīs atrades parasti bija viegli izteiktas (1. – 2. pakāpe), atgriezeniskas, un vienlaicīgi nebija klīniski nozīmīgu simptomu, kas liecinātu par traucētu aknu darbību. Trijos placebo kontrolētos pētījumos pieaugušajiem ar ITP 1 pacientam placebo grupā un 1 pacientam eltrombopaga grupā bija 4. pakāpes izmaiņas aknu darbības testos. Divos placebo kontrolētos pētījumos pediatriskiem pacientiem (vecumā no 1 līdz 17 gadiem) ar hronisku ITP bija ziņots, ka AlAT 3 x pārsniedza NAR attiecīgi 4,7 % un 0 % eltrombopaga un placebo grupās.

2 kontrolētos HCV pacientu klīniskajos pētījumos AlAT vai AsAT līmeni, kas 3 x pārsniedza NAR, konstatēja attiecīgi 34 % un 38 % eltrombopaga un placebo grupas pacientu. Lielākajai daļai pacientu, kuri lieto eltrombopagu kombinācijā ar peginterferona / ribavirīna terapiju, radīsies netieša hiperbilirubinēmija. Kopējo bilirubīna vērtību, kas ≥1,5 x pārsniedz NAR, kopumā novēroja attiecīgi 76 % un 50 % eltrombopaga un placebo grupas pacientu.

Vienas grupas II fāzes monoterapijas refraktāras SAA pētījumā AlAT vai AsAT līmeni, kas >3 x pārsniedza NAR, vienlaicīgi ar kopējo (netiešo) bilirubīna līmeni, kas >1.5 x pārsniedza NAR, ziņoja 5 % pacientu. Kopējā bilirubīna līmenis, kas >1.5 x pārsniedza NAR, radās 14 %pacientu.

*Trombocitopēnija pēc ārstēšanas pārtraukšanas*

Trīs kontrolētos klīniskajos pētījumos par ITP īslaicīgu trombocītu skaita samazināšanos līdz līmenim, kas zemāks nekā sākotnējais, pēc ārstēšanas pārtraukšanas eltrombopaga un placebo grupās novēroja attiecīgi 8 % un 8 % (skatīt 4.4. apakšpunktu).

*Palielināts kaulu smadzeņu retikulīna daudzums*

Visā programmā nevienam pacientam nebija klīniski nozīmīgu kaulu smadzeņu patoloģiju pazīmju vai klīnisku pārbaužu rezultātu, kas liecinātu par kaulu smadzeņu disfunkciju. Nelielam skaitam pacientu ar ITP pārtrauca eltrombopaga terapiju kaulu smadzeņu retikulīna dēļ (skatīt 4.4. apakšpunktu).

*Citoģenētiskas patoloģijas*

II fāzes refraktāras SAA klīniskajā pētījumā ar eltrombopagu ar sākuma devu 50 mg/dienā (katras 2 nedēļas palielinot līdz maksimālajai devai 150 mg/dienā) (ELT112523) novērotā jaunu citoģenētisku patoloģiju sastopamība bija 17,1 % pieaugušo pacientu [7/41 (kur 4 no viņiem bija pārmaiņas 7. hromosomā)]. Laika mediāna pētījumā līdz citoģenētiskai patoloģijai bija 2,9 mēneši.

II fāzes refraktāras SAA klīniskajā pētījumā ar eltrombopagu, lietojot devu 150 mg/dienā (ar korekcijām etnisku vai ar vecumu saistītu indikāciju dēļ) (ELT112523), novērotā jaunu citoģenētisku patoloģiju sastopamība bija 22,6 % pieaugušo pacientu [7/31 (kur 3 no viņiem bija pārmaiņas 7. hromosomā)]. Visiem 7 pacientiem sākotnēji bija normāla citoģenētika. Sešiem pacientiem citoģenētiska patoloģija bija eltrombopaga terapijas 3. mēnesī un vienam pacientam citoģenētiska patoloģija bija 6. mēnesī.

*Ļaundabīgas asinsrades slimības*

Vienas grupas atklātā pētījumā par SAA trim (7 %) pacientiem pēc ārstēšanas ar eltrombopagu diagnosticēts MDS, divos vēl notiekošos pētījumos (ELT116826 un ELT116643) 1/28 (4 %) un 1/62 (2 %) pacientiem katrā pētījumā diagnosticēts MDS vai AML.

Ziņošana par iespējamām nevēlamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvuma/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām, izmantojot [V pielikumā](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju.

**4.9. Pārdozēšana**

Pārdozēšanas gadījumā trombocītu skaits var pārmērīgi palielināties un izraisīt trombotiskas/ trombemboliskas komplikācijas. Pārdozēšanas gadījumā jāapsver iekšķīgu metālu katjonus saturošu preparātu, piemēram, kalcija, alumīnija vai magnija preparātu, lietošanu, lai veidotos eltrombopaga helāti un tādējādi mazinātos uzsūkšanās. Rūpīgi jākontrolē trombocītu skaits. Ārstēšana ar eltrombopagu jāatsāk atbilstoši ieteikumiem par devām un lietošanu (skatīt 4.2 apakšpunktu).

Klīniskajos pētījumos bija viens ziņojums par pārdozēšanu, kad pacients iekšķīgi bija lietojis 5000 mg eltrombopaga. Ziņotās blakusparādības bija viegli izsitumi, pārejoša bradikardija, AlAT un AsAT līmeņa paaugstināšanās un nogurums. Maksimālais aknu enzīmu līmenis, kas tika noteikts starp 2. un 18. dienu pēc lietošanas, bija: AsAT 1,6 reizes lielāks par NAR, AlAT 3,9 reizes lielāks par NAR un kopējais bilirubīns 2,4 reizes lielāks par NAR. 18. dienā pēc iekšķīgas lietošanas trombocītu skaits bija 672 000/µl, un maksimālais trombocītu skaits bija 929 000/µl. Pēc ārstēšanas visi traucējumi izzuda bez sekām.

Eltrombopags nozīmīgi neizdalās caur nierēm un lielā mērā saistās ar plazmas proteīniem, tāpēc nav paredzams, ka hemodialīze būtu efektīvs paņēmiens eltrombopaga izvadīšanas veicināšanai.

**5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS**

**5.1. Farmakodinamiskās īpašības**

Farmakoterapeitiskā grupa: hemostatiski līdzekļi, citi hemostatiski līdzekļi sistēmiskai lietošanai, ATĶ kods: B02BX05.

Darbības mehānisms

TPO ir galvenais citokīns, kas piedalās megakariopoēzes regulācijā un trombocītu veidošanā, un ir endogēnais ligands TPO-R. Eltrombopags mijiedarbojas ar cilvēka TPO-R transmembrānu domēnu un ierosina signālu ķēdi, kas ir līdzīga, bet ne identiska endogēnā trombopoetīna (TPO) izraisītajai, izraisot proliferāciju un diferenciāciju no kaulu smadzeņu cilmes šūnām.

Klīniskā efektivitāte un drošums

*Pētījumi par imūnu (primāru) trombocitopēniju (ITP)*

Divos III fāzes, randomizētos, dubultmaskētos, placebo kontrolētos pētījumos RAISE (TRA102537) un TRA100773B un divos atklātos pētījumos REPEAT (TRA108057) un EXTEND (TRA105325) tika vērtēts eltrombopaga lietošanas drošums un efektivitāte pieaugušiem pacientiem, kuriem iepriekš bija ārstēta ITP. Kopumā eltrombopagu vismaz 6 mēnešus lietoja 277 pacienti ar ITP un vismaz 1 gadu- 202 pacienti. Vienas grupas II fāzes pētījumā TAPER (CETB115J2411) tika novērtēts eltrombopaga drošums un efektivitāte, un tā spēja izraisīt ilgstošu atbildes reakciju pēc ārstēšanas pārtraukšanas 105 pieaugušiem ITP pacientiem, kuriem bija recidīvs vai kuri nereaģēja uz pirmās līnijas kortikosteroīdu terapiju.

*Dubultmaskēti, placebo kontrolēti pētījumi* RAISE:

197 pacienti ar ITP tika randomizēti attiecībā 2:1, eltrombopagu (n = 135) salīdzinot ar placebo (n = 62), un randomizācija tika stratificēta, pamatojoties uz splenektomijas statusu, ITP zāļu lietošanu sākotnēji un uz sākotnējo trombocītu skaitu. Eltrombopaga deva tika pielāgota 6 mēnešu ārstēšanas periodā, pamatojoties uz individuālo trombocītu skaitu. Visi pacienti sāka ārstēšanu ar 50 mg eltrombopaga. No 29. dienas līdz ārstēšanas beigām 15 – 28 % ar eltrombopagu ārstēto pacientu turpināja lietot ≤25 mg un 29 – 53 % saņēma 75 mg.

Turklāt pacienti varēja samazināt vienlaicīgi lietoto ITP zāļu devu un saņemt “glābšanas” terapiju atbilstoši vietējiem aprūpes standartiem. Vairāk nekā pusei visu pacientu katrā ārstēšanas grupā iepriekš bija ≥3 ITP terapijas mēģinājumi, un 36 % bija veikta splenektomija.

Abās ārstēšanas grupās trombocītu skaita mediāna sākotnēji bija 16 000/l un eltrombopaga grupā visās terapijas perioda vizītēs, sākot no 15. dienas, saglabājās virs 50 000/µl. Turpretī placebo grupā trombocītu skaita mediāna visā pētījumā saglabājās <30 000/µl.

Trombocītu skaita palielināšanos starp 50 000 un 400 000/l, nelietojot “glābšanas” terapiju, ar eltrombopagu ārstēto grupā 6 mēnešu ārstēšanas periodā sasniedza būtiski vairāk pacientu, p <0,001. Piecdesmit četri procenti ar eltrombopagu ārstēto pacientu un 13 % ar placebo ārstēto pacientu sasniedza šādu atbildes reakcijas līmeni pēc 6 ārstēšanas nedēļām. Līdzīga trombocītu atbildes reakcija saglabājās visā pētījumā, un 6 mēnešu ārstēšanas perioda beigās atbildes reakcija bija 52 % un 16 % pacientu.

3. tabula Sekundārie efektivitātes rezultāti no RAISE

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Eltrombopagsn = 135 | Placebon = 62 |
| Galvenie sekundārie mērķa kritēriji |
|  Kumulatīvo nedēļu skaits ar trombocītu skaitu 50 000 -400 000/µl, vidēji (SN) | 11,3 (9,46) | 2,4 (5,95) |
| Pacienti ar ≥75 % rezultātu mērķa robežās (50 000 – 400 000/l), n (%)*p* raksturlielums a | 51 (38) | 4 (7) |
| < 0,001 |
| Pacienti ar asiņošanu (PVO 1. – 4. pakāpe) jebkurā brīdī 6 mēnešu laikā, n (%) | 106 (79) | 56 (93) |
|  *p* raksturlielums a | 0,012 |
| Pacienti ar asiņošanu (PVO 2. – 4. pakāpe) jebkurā brīdī 6 mēnešu laikā, n (%) | 44 (33) | 32 (53) |
|  *p* raksturlielums a | 0,002 |
| Nepieciešama “glābšanas” terapija, n (%) *p* raksturlielums a | 24 (18) | 25 (40) |
| 0,001 |
| Pacienti, kuri sākotnēji saņem ITP terapiju (n) | 63 | 31 |
| Pacienti, kuri veica mēģinājumu samazināt vai pārtraukt sākotnējo terapiju, n (%)b *p* raksturlielums a | 37 (59) | 10 (32) |
| 0,016 |

a Loģistiskās regresijas modelis, pielāgots randomizācijas stratifikācijas mainīgajiem raksturlielumiem

b 21 no 63 (33 %) ar eltrombopagu ārstētiem pacientiem, kas sākotnēji lietoja ITP zāles, pilnībā pārtrauca visu sākotnējo ITP zāļu lietošanu.

Sākotnēji vairāk nekā 70 % pacientu ar ITP katrā ārstēšanas grupā ziņoja par asiņošanu (PVO 1. – 4. pakāpe) un attiecīgi vairāk nekā 20 % ziņoja par klīniski nozīmīgu asiņošanu (PVO 2. – 4. pakāpe). To ar eltrombopagu ārstēto pacientu daļa, kuriem bija jebkuras pakāpes asiņošana (1. – 4. pakāpe) un klīniski nozīmīga asiņošana (2. – 4. pakāpe), no 15. dienas līdz ārstēšanas beigām 6 mēnešu ārstēšanas periodā, salīdzinot ar sākumstāvokli, samazinājās par aptuveni 50 %.

TRA100773B:

Primārais efektivitātes mērķa kritērijs bija pacientu daļa ar atbildes reakciju, kas bija definēti kā pacienti ar ITP, kuriem trombocītu skaits palielinājās līdz 50 000/l 43. dienā no sākotnējā līmeņa <30 000/l; pacienti, kuri izstājās priekšlaicīgi, jo trombocītu skaits bija 200 000/l, tika uzskatīti par pacientiem ar atbildes reakciju, tie, kuri izstājās visu citu iemeslu dēļ, tika uzskatīti par pacientiem bez atbildes reakcijas, neatkarīgi no trombocītu skaita. Kopumā 114 pacientu ar iepriekš ārstētu ITP tika randomizēti attiecībā 2:1 eltrombopaga (n = 76) un placebo (n = 38) grupās.

**4. tabula Efektivitātes rezultāti no TRA100773B**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Eltrombopagsn = 74 | Placebon = 38 |
| Galvenie primārie mērķa kritēriji |
| Piemēroti efektivitātes analīzei, n | 73 | 37 |
| Pacienti ar trombocītu skaitu 50 000/l pēc ne vairāk kā 42 dienas ilgas zāļu lietošanas (salīdzinot ar sākotnējo skaitu <30 000/l), n (%)*p* raksturlielums a | 43 (59) | 6 (16) |
| <0,001 |
| Galvenie sekundārie mērķa kritēriji |
| Pacienti, kuriem 43. dienā tika novērtēta asiņošana, n | 51 | 30 |
| Asiņošana (PVO 1. – 4. pakāpe) n (%)*p* raksturlielums a | 20 (39) | 18 (60) |
| 0,029 |

a Loģistiskās regresijas modelis, pielāgots randomizācijas stratifikācijas mainīgajiem raksturlielumiem

Gan RAISE, gan TRA100773B pētījumos atbildes reakcija pret eltrombopagu, salīdzinot ar placebo, bija līdzīga neatkarīgi no ITP zāļu lietošanas, splenektomijas statusa un sākotnējā trombocītu skaita (≤15 000/µl, >15 000/µl) randomizācijas brīdī.

RAISE un TRA100773B pētījumos pacientu ar ITP, kuriem sākotnējais trombocītu skaits bija ≤15 000/μl, apakšgrupā trombocītu skaita mediāna nesasniedza mērķa līmeni (>50 000/l), tomēr abos pētījumos 43 % šo pacientu, kas saņēma eltrombopagu, radās atbildes reakcija pēc 6 nedēļu ilgas terapijas. Bez tam RAISE pētījumā 42 % pacientu, kuru sākotnējais trombocītu skaits bija ≤15 000/μl un kas saņēma eltrombopagu, radās atbildes reakcija 6 mēnešus ilga terapijas perioda beigās. Četrdesmit divi līdz 60 % ar eltrombopagu ārstēto pacientu RAISE pētījumā saņēma 75 mg, sākot no 29. dienas līdz ārstēšanas beigām.

*Atklāti nekontrolēti pētījumi* REPEAT

(TRA108057):

Šis atklātais, atkārtotu devu pētījums (3 cikli pa 6 ārstēšanas nedēļām, pēc tam 4 nedēļas bez ārstēšanas) parādīja, ka epizodiskas vairāku eltrombopaga kursu lietošanas gadījumā atbildes reakcija nezūd.

EXTEND (TRA105325):

Eltrombopags atklātā pagarinājuma pētījumā tika lietots 302 pacientiem ar ITP, 218 pacienti pabeidza 1 gada, 180 pabeidza 2 gadu, 107 pabeidza 3 gadu, 75 pabeidza 4 gadu, 34 pabeidza 5 gadu un 18 pabeidza 6 gadu ārstēšanu. Trombocītu skaita mediāna bija 19 000/l pirms eltrombopaga lietošanas. Trombocītu skaita mediāna 1, 2, 3, 4, 5, 6 un 7 pētījuma gados bija attiecīgi 85 000/l, 85 000/l, 105 000/l, 64 000/l, 75 000/l, 119 000/l un 76 000/l.

TAPER (CETB115J2411):

Šis bija vienas grupas II fāzes pētījums, kurā piedalījās ITP pacienti, kuri tika ārstēti ar eltrombopagu pēc neveiksmīgas pirmās rindas kortikosteroīdu lietošanas neatkarīgi no laika kopš diagnozes noteikšanas. Kopumā pētījumā tika iekļauti 105 pacienti, un viņi sāka ārstēšanu ar eltrombopagu ar 50 mg vienu reizi dienā (25 mg vienu reizi dienā Austrumāzijas/Dienvidaustrumāzijas izcelsmes pacientiem). Eltrombopaga deva tika pielāgota ārstēšanas periodā, pamatojoties uz individuālu trombocītu skaitu, lai sasniegtu trombocītu skaitu ≥100 000/l.

No 105 pacientiem, kuri tika iekļauti pētījumā un kuri saņēma vismaz vienu eltrombopaga devu, 69 pacienti (65,7 %) pabeidza ārstēšanu un 36 pacienti (34,3 %) priekšlaicīgi pārtrauca ārstēšanu.

Ilgstošas atbildes reakcijas analīze bez ārstēšanas

Primārais mērķa kritērijs bija pacientu īpatsvars ar ilgstošu atbildes reakciju bez ārstēšanas līdz 12. mēnesim. Pacientiem, kuru trombocītu skaits sasniedza ≥100 000/μl un kuriem trombocītu skaits 2 mēnešus saglabājās ap 100 000/μl (ne mazāk par 70 000/μl), bija piemēroti eltrombopaga devas samazināšanai un ārstēšanas pārtraukšanai. Lai varētu uzskatīt, ka bez ārstēšanas pacientam ir sasniegta ilgstoša atbildes reakcija, viņa trombocītu skaitam bija jābūt ≥30 000/μl, nav asiņošanas gadījumu vai netiek izmantota “glābšanas terapija” gan terapijas samazināšanas periodā, gan pēc ārstēšanas pārtraukšanas līdz 12. mēnesim.

Devas samazināšanas ilgums tika noteikts individāli atkarībā no sākumdevas un pacienta atbildes reakcijas. Samazināšanas shēmā tika ieteikts samazināt devu par 25 mg ik pēc 2 nedēļām, ja trombocītu skaits ir stabils. Pēc dienas devas samazināšanas līdz 25 mg 2 nedēļas, 25 mg deva tika ievadīta tikai pārdienās 2 nedēļas līdz ārstēšanas pārtraukšanai. Devas samazināšana ar mazāku 12,5 mg soli katru otro nedēļu tika veikta Austrum-/Dienvidaustrumāzijas izcelsmes pacientiem. Ja notika recidīvs (definēts kā trombocītu skaits <30 000/µl), pacientiem tika piedāvāts jauns eltrombopaga kurss ar atbilstošu sākumdevu.

Astoņdesmit deviņi pacienti (84,8 %) sasniedza pilnīgu atbildes reakciju (trombocītu skaits ≥100 000/µl) (1. solis, 5. tabula), un 65 pacienti (61,9 %) saglabāja pilnīgu atbildes reakciju vismaz 2 mēnešus bez trombocītu skaita zem 70 000/µl (2. solis, 5. tabula). Četrdesmit četriem pacientiem (41,9 %) varēja samazināt eltrombopaga lietošanu līdz ārstēšanas pārtraukšanai, saglabājot trombocītu skaitu ≥30 000/µl, bez asiņošanas gadījumiem vai izmantotas “glābšanas terapijas” (3. solis, 5. tabula).

Pētījums sasniedza primāro mērķi, parādot, ka eltrombopags spēj izraisīt ilgstošu atbildes reakciju bez ārstēšanas, nav asiņošanas gadījumu vai netiek izmantota “glābšanas terapija”, līdz 12. mēnesim 32 no 105 iekļautajiem pacientiem (30,5 %; p<0,0001; 95 % TI: 21,9; 40,2) (4. solis, 5. tabula). Līdz 24. mēnesim 20 no 105 iekļautajiem pacientiem (19,0 %; 95 % TI: 12,0; 27,9) saglabājās ilgstoša atbildes reakcija bez ārstēšanas, nebija asiņošanas gadījumu vai netika izmantota “glābšanas terapija” (5. solis, 5. tabula).

Ilgstošas atbildes reakcijas ilguma mediāna pēc ārstēšanas pārtraukšanas līdz 12. mēnesim bija 33,3 nedēļas (min - max: 4-51), un ilgstošas atbildes reakcijas ilguma mediāna pēc ārstēšanas pārtraukšanas līdz 24. mēnesim bija 88,6 nedēļas (min - max: 57-107).

Pēc eltrombopaga devas samazināšanas un terapijas pārtraukšanas 12 pacientiem atbildes reakcija zuda, 8 no viņiem atsāka ārstēšanu ar eltrombopagu un 7 bija atveseļošanās atbildes reakcija.

2 gadu novērošanas laikā 6 no 105 pacientiem (5,7 %) novēroja trombemboliskus notikumus, no kuriem 3 pacientiem (2,9 %) bija dziļo vēnu tromboze, 1 pacientam (1,0 %) virspusējo vēnu tromboze, 1 pacientam (1,0 %) kavernozā sinusa tromboze, 1 pacientam (1,0 %) cerebrovaskulāri traucējumi un 1 pacientam (1,0 %) plaušu embolija. No 6 pacientiem 4 pacientiem novēroja trombemboliskus notikumus, par kuriem ziņots kā par 3. vai augstākas pakāpes, un 4 pacientiem novēroja trombemboliskus notikumus, par kuriem ziņots kā par nopietniem. Nav ziņots par letāliem gadījumiem.

Divdesmit no 105 pacientiem (19,0 %) ārstēšanas laikā, pirms tika sākta devas pakāpeniska samazināšana, novēroja vieglas vai smagas asiņošanas gadījumus. Pieciem no 65 pacientiem (7,7 %) devas samazināšanas laikā novēroja vieglas vai vidēji smagas asiņošanas gadījumus. Devas samazināšanas laikā smagu asiņošanu nenovēroja. Diviem no 44 pacientiem (4,5 %), kuriem samazināja eltrombopaga devu un pārtrauca ārstēšanu, pēc ārstēšanas pārtraukšanas līdz 12. mēnesim novēroja vieglu vai vidēji smagu asiņošanu. Šajā periodā smagas asiņošanas gadījumu nebija. Nevienam no pacientiem, kuri pārtrauca eltrombopaga lietošanu un uzsāka otro novērošanas gadu, otrā gada laikā netika novēroti asiņošanas gadījumi. 2 gadu novērošanas laikā tika ziņots par diviem letāliem intrakraniālas asiņošanas gadījumiem. Abi notikumi radās ārstēšanas laikā un nebija saistīti ar devas samazināšanu. Notikumi netika uzskatīti par saistītiem ar pētījumā saņemto ārstēšanu.

Vispārējā drošuma analīze atbilst iepriekš ziņotajiem datiem, un riska ieguvuma novērtējums, lietojot eltrombopagu pacientiem ar ITP, nemainījās.

**5. tabula Pacientu daļa ar ilgstošu atbildes reakciju bez ārstēšanas 12. mēnesī un 24. mēnesī (pilnas kopas analīze) TAPER pētījumā**

|  | **Visi pacientiN=105** | **Hipotēzes pārbaude** |
| --- | --- | --- |
|  | **n (%)** | **95 % TI** | **p-vērtība** | **Noraidīt H0** |
| 1. solis: Pacienti, kuru trombocītu skaits vismaz vienu reizi sasniedza ≥100 000/µl | 89 (84,8) | (76,4; 91,0) |  |  |
| 2. solis: Pacienti, kuru trombocītu skaits saglabājās stabils 2 mēnešus pēc 100 000/µl (neskaitot <70 000/µl) sasniegšanas. | 65 (61,9) | (51,9; 71,2) |  |  |
| 3. solis: Pacienti, kuriem bija iespējams samazināt eltrombopaga devu līdz ārstēšanas pārtraukšanai, saglabājot trombocītu skaitu ≥30 000/µl, bez asiņošanas notikumiem vai jebkādas “glābšanas terapijas” lietošanas. | 44 (41,9) | (32,3; 51,9) |  |  |
| 4. solis: Pacienti ar ilgstošu atbildes reakciju bez ārstēšanas līdz 12. mēnesim, trombocītu skaits saglabājās ≥30 000/µl, nebija asiņošanas notikumu vai netika izmantota jebkāda “glābšanas terapija”. | 32 (30,5) | (21,9; 40,2) | <0,0001\* | Jā |
| 5. solis: Pacienti ar ilgstošu atbildes reakciju bez ārstēšanas no 12. mēneša līdz 24. mēnesim, saglabājot trombocītu skaitu ≥30 000/µl, bez asiņošanas notikumiem vai jebkādas “glābšanas terapijas” lietošanas. | 20 (19,0) | (12,0; 27,9) |  |  |
| N: Kopējais pacientu skaits ārstēšanas grupā. Šis ir saucējs procentu (%) aprēķināšanai.n: Pacientu skaits attiecīgajā kategorijā.95 % TI biežuma izkliede tika aprēķināta, izmantojot *Clopper-Pearson* precīzu metodi. *Clopper Pearson* tests tika izmantots, lai pārbaudītu, vai respondentu īpatsvars bija >15 %. Tika ziņots par TI un p-vērtībām.\* Norāda statistisko nozīmīgumu (vienpusējs) 0,05 līmenī. |

Ārstēšanas atbildes reakcijas analīzes rezultāti pēc laika kopš ITP diagnozes

Tika veikta *ad-hoc* analīze n=105 pacientiem pēc laika kopš ITP diagnozes noteikšanas, lai novērtētu atbildes reakciju uz eltrombopagu četrās dažādās ITP kategorijās pēc laika kopš diagnozes (jaundiagnosticēta ITP <3 mēneši, noturīga ITP 3 līdz <6 mēneši, noturīga ITP 6 līdz ≤12 mēnešiem un hroniska ITP > 12 mēneši). 49 % pacientu (n=51) ITP diagnoze bija <3 mēneši, 20 % (n=21) no 3 līdz <6 mēnešiem, 17 % (n=18) no 6 līdz ≤12 mēnešiem un 14 % (n=15) no >12 mēnešiem.

Līdz datu apkopošanas beigām (2021. gada 22. oktobris) pacienti tika pakļauti eltrombopaga iedarbībai ar mediānu (Q1-Q3) 6,2 mēneši (2,3-12,0 mēnešus). Trombocītu skaita mediāna (Q1-Q3) sākotnēji bija 16 000/l (7800-28 000/l).

Trombocītu skaita atbildes reakcija, definēta kā trombocītu skaits ≥50 000/l vismaz vienu reizi līdz 9. nedēļai bez “glābšanas” terapijas tika sasniegta 84 % (95 % TI: 71 % līdz 93 %) pirmreizēji diagnosticētu ITP pacientu, 91 % (95 % TI: 70 % līdz 99 %) un 94 % (95 % TI: 73 % līdz 100 %) pastāvīgu ITP pacientu (t.i., ar ITP diagnozi attiecīgi 3 līdz <6 mēneši un 6 līdz ≤12 mēneši), un 87 % (95 % TI: 60 % līdz 98 %) hroniskiem ITP pacientiem.

Pilnīgas atbildes reakcijas rādītājs, kas definēts kā trombocītu skaits ≥100 000/l vismaz vienu reizi 9. nedēļā bez “glābšanas” terapijas, bija 75 % (95 % TI: 60 % līdz 86 %) pirmreizēji diagnosticētiem ITP pacientiem, 76 % (95 % TI: 53 % līdz 92 %) un 72 % (95 % TI: 47 % līdz 90 %) pacientiem ar pastāvīgu ITP (ITP diagnoze attiecīgi 3 līdz <6 mēneši un 6 līdz ≤12 mēneši) un 87 % (95 % TI: 60 % līdz 98 %) hroniskiem ITP pacientiem.

Noturīgas atbildes reakcijas rādītājs, kas definēts kā trombocītu skaits ≥50 000/l vismaz 6 no 8 secīgiem novērtējumiem bez “glābšanas” terapijas pirmajos 6 pētījuma mēnešos, bija 71 % (95 % TI: 56 % līdz 83 %) pirmreizēji diagnosticētiem ITP pacientiem, 81 % (95 % TI: 58 % līdz 95 %) un 72 % (95 % TI: 47 % līdz 90,3 %) pastāvīgiem ITP pacientiem (ITP diagnoze attiecīgi 3 līdz <6 mēneši un 6 līdz ≤12 mēneši) un 80 % (95 % TI: 52 % līdz 96 %) hroniskiem ITP pacientiem.

Vērtējot ar PVO asiņošanas skalu, nesen diagnosticētu un pastāvīgu ITP pacientu īpatsvars bez asiņošanas 4. nedēļā svārstījās no 88 % līdz 95 %, salīdzinot ar 37 % līdz 57 % sākumstāvoklī. Hroniskiem ITP pacientiem tas bija 93 %, salīdzinot ar 73 % sākumstāvoklī.

Eltrombopaga drošums bija konsekvents visās ITP kategorijās un atbilst zināmajam drošuma profilam.

Klīniskie pētījumi, kuros eltrombopags salīdzināts ar citām ārstēšanas izvēlēm (piemēram, splenektomiju), nav veikti. Pirms terapijas uzsākšanas jāapsver eltrombopaga ilgtermiņa drošums.

*Pediatriskā populācija (vecumā no 1 līdz 17 gadu vecumam)*

Eltrombopaga drošums un efektivitāte pediatriskiem pacientiem ir izvērtēta divos pētījumos.

TRA115450 (PETIT2):

Primārais mērķa kritērijs bija noturīga atbildes reakcija, ko definēja kā proporciju pacientiem, kuri saņēma eltrombopagu, salīdzinājumā ar placebo, un kuriem dubultmaskētā randomizācijas perioda laikā starp 5 un 12 nedēļu vismaz 6 no 8 nedēļām (nesaņemot “glābšanas” terapiju) bija sasniegts trombocītu skaits ≥50 000/µl. Pacientiem hroniska ITP bija diagnosticēta jau vismaz vienu gadu un tie bija refraktāri vai recidivēja pēc vismaz vienas iepriekš esošas ITP terapijas vai nespēja turpināt ITP terapiju medicīnisku iemeslu dēļ un trombocītu skaits bija <30 000/µl. Deviņdesmit divi pacienti bija randomizēti eltrombopaga (n = 63) vai placebo (n = 29) lietošanai atbilstoši vecumam trijās kohorta stratifikācijas grupās (2:1). Eltrombopaga devu varēja pielāgot atbilstoši individuālam trombocītu skaitam.

Kopumā primāro mērķa kritēriju (izredžu attiecība: 18,0 [95 % TI: 2,3; 140,9] p <0,001) sasniedza ievērojami lielāks eltrombopagu lietojušo pacientu skaits (40 %), salīdzinot ar placebo saņēmušiem pacientiem (3 %), kas bija līdzīgi trijās kohorta vecuma grupās (6. tabula).

6. tabula Ilgstošas trombocītu atbildes reakcijas attiecība atbilstoši vecuma kohortai pediatriskiem pacientiem ar hronisku ITP

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Eltrombopagsn/N (%)[95 % TI] | Placebon/N (%)[95 % TI] |
| 1. kohorta (12 līdz 17 gadi)2. kohorta (6 līdz 11 gadi)3. kohorta (1 līdz 5 gadi) | 9/23 (39 %)[20 %, 61 %]11/26 (42 %)[23 %, 63 %]5/14 (36 %)[13 %, 65 %] | 1/10 (10 %)[0 %, 45 %]0/13 (0 %)[N/P]0/6 (0 %)[N/P] |

Pacientiem, kuri saņēma eltrombopagu, randomizācijas perioda laikā statistiski mazāk bija nepieciešama “glābšanas” terapija, salīdzinot ar placebo saņēmušajiem pacientiem (19 % [12/63] salīdzinājumā ar 24 % [7/29], p = 0,032).

Sākotnēji 71 % pacientu eltrombopaga grupā un 69 % placebo grupā ziņoja par asiņošanu (1.‑4. pakāpe pēc PVO klasifikācijas). 12. nedēļā par asiņošanu ziņojošo pacientu, kuri saņēma eltrombopagu, skaits bija samazinājies uz pusi, salīdzinot ar sākotnējiem rādītājiem (36 %). Salīdzinājumā, 12. nedēļā par asiņošanu ziņoja 55 % placebo lietojušie pacienti.

Pacientiem bija atļauts samazināt vai pārtraukt sākotnējo ITP terapiju tikai atvērtā pētījuma fāzē un 53 % (8/15) pacienti varēja samazināt (n = 1) vai pārtraukt (n = 7) sākotnējo ITP terapiju, galvenokārt kortikosteroīdus, bez nepieciešamības lietot “glābšanas” terapiju.

TRA108062 (PETIT):

Primārais mērķa kritērijs bija proporcija pacientiem, kuri randomizācijas perioda laikā starp 1. un 6. nedēļu vismaz vienu reizi sasniedza trombocītu skaitu ≥50 000/µl. Pacientiem ITP bija diagnosticēta vismaz 6 mēnešus un viņi bija refraktāri vai recidivēja pēc vismaz vienas iepriekš esošas ITP terapijas ar trombocītu skaitu <30 000/µl (n = 67). Pētījuma randomizācijas periodā pacienti bija randomizēti eltrombopaga (n = 45) vai placebo (n = 22) lietošanai atbilstoši vecumam trijās kohorta stratifikācijas grupās (2:1). Eltrombopaga devu varēja pielāgot atbilstoši individuālam trombocītu skaitam.

Kopumā primāro mērķa kritēriju (izredžu attiecība: 4,3 [95 % TI: 1,4, 13,3] p = 0,011) sasniedza nozīmīgi lielāks eltrombopagu lietojušo pacientu skaits (62 %), salīdzinot ar placebo saņēmušiem pacientiem (32 %).

Ilgstoša atbildes reakcija bija redzama 50 % gadījumos no tiem, kuriem novēroja sākotnējo atbildes reakciju 20 no 24 nedēļām PETIT 2 pētījumā un 15 no 24 nedēļām PETIT pētījumā.

*Pētījumi par trombocitopēniju, kas saistīta ar hronisku C hepatītu*

Eltrombopaga efektivitāti un drošumu trombocitopēnijas ārstēšanā pacientiem ar HCV infekciju novērtēja divos andomizētos, dubultmaskētos, ar placebo kontrolētos pētījumos. Pētījumā ENABLE 1 kā pretvīrusu terapiju izmantoja alfa-2a peginterferonu plus ribavirīnu, bet pētījumā ENABLE 2 izmantoja alfa-2b peginterferonu plus ribavirīnu. Tiešas darbības pretvīrusu līdzekļi pacientiem netika lietoti. Abos pētījumos iesaistīja pacientus ar trombocītu skaitu <75 000/µl, un pacienti tika stratificēti atkarībā no trombocītu skaita (<50 000/µl un ≥50 000/µl līdz <75 000/µl), skrīninga HCV RNS vērtības (<800 000 SV/ml un ≥800 000 SV/ml) un HCV genotipa (2./3. genotips un 1./4./6. genotips).

Sākotnējie slimības raksturlielumi abos pētījumos bija līdzīgi un atbilstoši tiem, kādi ir raksturīgi HCV pacientu populācijā ar kompensētu cirotisku slimību. Vairumam (64 %) pacientu bija 1. HCV genotips un fibroze ar saaugumiem/ciroze. Trīsdesmit viens procents pacientu bija iepriekš ārstēti ar HCV terapiju, galvenokārt ar pegilēto interferonu plus ribavirīnu. Sākotnējā trombocītu skaita mediānas vērtība abās grupās bija 59 500/µl: 0,8 %, 28 % un 72 % pētījumā iesaistīto pacientu trombocītu skaits bija attiecīgi <20 000/µl, <50 000/µl un ≥50 000/µl.

Pētījumus veidoja divi posmi — posms pirms pretvīrusu terapijas un pretvīrusu terapijas posms. Posmā pirms pretvīrusu terapijas pacienti nemaskētā veidā saņēma eltrombopagu, lai palielinātu trombocītu skaitu līdz ≥90 000/µl (ENABLE 1) vai līdz ≥100 000/µl (ENABLE 2). Laika mediāna, lai sasniegtu mērķa trombocītu skaitu ≥90 000/µl (ENABLE 1) vai ≥100 000/µl (ENABLE 2), bija 2 nedēļas.

Primārais efektivitātes mērķa kritērijs abos pētījumos bija noturīga viroloģiskā atbildes reakcija (NVAR), ko noteica pēc tādu pacientu procentuālā daudzuma, kam 24 nedēļas pēc plānotā ārstēšanas posma beigām nebija konstatējama HCV RNS aktivitāte.

Abos HCV pētījumos NVAR ar eltrombopagu ārstēto pacientu grupā radās ievērojami lielākai daļai pacientu (n = 201, 21 %) nekā placebo grupā (n = 65, 13 %) (skatīt 7. tabulu). Tādu pacientu īpatsvara, kam tika sasniegta NVAR, pieaugums bija vērojams visās pēc randomizēšanas stratificētajās apakšgrupās (sākotnējais trombocītu skaits (<50 000 pret >50 000), vīrusu slodze (<800 000 SV/ml pret ≥800 000 SV/ml) un genotips (2./3. pret 1./4./6.)).

**7. tabula Viroloģiskā atbildes reakcija pacientiem ar HCV pētījumos ENABLE 1 un ENABLE 2**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Apkopotie dati** | **ENABLE 1a** | **ENABLE 2b** |
| Pacientu skaits, kuriem sasniegta trombocītu skaita mērķa vērtība un sākta pretvīrusu terapija **c** | 1439/1520 (95 %) | 680/715 (95 %) | 759/805 (94 %) |
|  | **Eltrom­bopags** | **Placebo** | **Eltrom­bopags** | **Placebo** | **Eltrom­bopags** | **Placebo** |
| **Pretvīrusu ārstēšanas posmu uzsākušo pacientu kopskaits** | **n = 956** | **n = 485** | **n = 450** | **n = 232** | **n = 506** | **n = 253** |
|  | **Pacienti, kuriem panākta viroloģiska atbildes reakcija, %** |
| **Kopējā NVAR** d | 21 | 13 | 23 | 14 | 19 | 13 |
| *HCV RNS genotips* |  |  |  |  |  |  |
| 2./3. genotips | 35 | 25 | 35 | 24 | 34 | 25 |
| 1./4./6. genotipse | 15 | 8 | 18 | 10 | 13 | 7 |
| *Albumīnu koncentrācijaf* |  |  |  |
| ≤35 g/l | 11 | 8 |
| >35 g/l | 25 | 16 |
| *MELD vērtībaf* |  |  |
| >10 | 18 | 10 |
| ≤10 | 23 | 17 |

a Eltrombopags lietots kombinācijā ar alfa-2a peginterferonu (180 µg vienu reizi nedēļā 48 nedēļas pacientiem ar 1./4./6. genotipu; 24 nedēļas pacientiem ar 2./3. genotipu) plus ribavirīnu (800 līdz 1200 mg dienā, sadalot 2 devās, iekšķīgi)

b Eltrombopags lietots kombinācijā ar alfa-2b peginterferonu (1,5 µg/kg vienu reizi nedēļā 48 nedēļas pacientiem ar 1./4./6. genotipu; 24 nedēļas pacientiem ar 2./3. genotipu) plus ribavirīnu (800 līdz 1400 mg dienā, sadalot 2 devās, iekšķīgi)

c Trombocītu skaita mērķa vērtība bija 90 000/µl pētījumā ENABLE 1 un 100 000/µl pētījumā ENABLE 2. Pētījumā ENABLE 1 pretvīrusu terapijas fāzē tika randomizēti 682 pacienti, bet 2 pacienti pēc tam anulēja piekrišanu, pirms bija saņemta pretvīrusu terapija.

d *p* vērtība eltrombopagam salīdzinājumā ar placebo <0,05

e 64 % pacientu, kas piedalījās pētījumā ENABLE 1 vai ENABLE 2, bija 1. genotips

f *Post hoc* analīze

Starp sekundārajām pētījumu atradēm bija arī šādas: nozīmīgi mazākam pacientu skaitam , kuri tika ārstēti ar eltrombopagu, pretvīrusu terapija priekšlaicīgi tika pārtraukta, salīdzinot ar placebo lietotājiem (45 %, salīdzinot ar 60 %, p = <0,0001). Lielākam pacientu īpatsvaram kuri lietoja eltrombopagu, pretvīrusu zāļu devas samazināšana nebija nepieciešama, salīdzinot ar placebo lietotājiem (45 % salīdzinājumā ar 27 %). Ārstēšana ar eltrombopagu aizkavēja peginterferona devas samazināšanu un mazināja devas samazināšanas gadījumu skaitu.

**5.2. Farmakokinētiskās īpašības**

*Farmakokinētika*

Eltrombopaga plazmas koncentrācijas-laika dati, kas apkopoti par 88 pacientiem ar ITP pētījumos TRA100773A un TRA100773B, populācijas FK analīzē tika apvienoti ar 111 veselu pieaugušu pacientu datiem. Parādīti eltrombopaga AUC(0-) un Cmax raksturlielumi plazmā pacientiem ar ITP (8. tabula).

**8. tabula Ģeometriskie vidējie (95 % ticamības intervāls) eltrombopaga farmakokinētiskie parametri līdzsvara koncentrācijā plazmā pieaugušajiem ar ITP**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Eltrombopaga deva, reizi dienā** | **N** | **AUC(0-)a, g.h/ml** | **Cmaxa, g/ml** |
| 30 mg | 28 | 47 (39; 58) | 3,78 (3,18; 4,49) |
| 50 mg | 34 | 108 (88; 134) | 8,01 (6,73; 9,53) |
| 75 mg | 26 | 168 (143; 198) | 12,7 (11,0; 14,5) |

a AUC(0-) un Cmax balstīti uz populācijas FK *post-hoc* novērtējumiem.

Eltrombopaga plazmas koncentrācijas-laika dati, kas apkopoti 590 pacientiem ar HCV, kuri bija iesaistīti III fāzes pētījumos TPL103922/ENABLE 1 un TPL108390/ENABLE 2, tika apvienoti ar datiem par pacientiem ar HCV, kuri bija iesaistīti II fāzes pētījumā TPL102357, un par veseliem pieaugušajiem, kuri bija piedalījušies populācijas FK analīzē. Aplēses par eltrombopagaplazmas Cmax un AUC(0-) vērtībām pacientiem ar HCV, kuri bija iesaistīti III fāzes pētījumos, ir attēlotas 9. tabulā, norādot visas pētītās devas.

**9****. tabula Ģeometriskie vidējie (95 % TI) eltrombopaga farmakokinētiskie parametri līdzsvara koncentrācijā plazmā pacientiem ar hronisku HCV**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Eltrombopaga deva****(vienu reizi dienā)** | **N** | **AUC(0-)****(g.h/ml)** | **Cmax****(g/ml)** |
| 25 mg | 330 | 118(109; 128) | 6,40(5,97; 6,86) |
| 50 mg | 119 | 166(143; 192) | 9,08(7,96; 10,35) |
| 75 mg | 45 | 301(250; 363) | 16,71(14,26; 19,58) |
| 100 mg | 96 | 354(304; 411) | 19,19(16,81; 21,91) |

Dati attēloti kā ģeometriskā vidējā vērtība (95 % TI).

Dati par AUC (0-) un Cmax iegūti no populācijas FK *post-hoc* aplēsēm, ņemot vērā lielāko devu katram pacientam.

Uzsūkšanās un biopieejamība

Eltrombopags uzsūcas, maksimālo koncentrāciju sasniedzot 2 - 6 stundas pēc perorālas lietošanas. Eltrombopaga lietošana vienlaikus ar antacīdiem līdzekļiem un citiem produktiem, kas satur polivalentus katjonus, piemēram, ar piena produktiem un minerālvielu uztura bagātinātājiem, nozīmīgi mazina kopējo eltrombopaga iedarbību (skatīt 4.2. apakšpunktu)*.* Relatīvā biopieejamības pētījumā pieaugušajiem eltrombopaga pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai izraisīja par 22 % augstāku AUC(0-∞) līmeni plazmā nekā apvalkoto tablešu zāļu formā.Eltrombopaga absolūtā iekšķīgā biopieejamība pēc lietošanas cilvēkam nav noskaidrota. Ņemot vērā izdalīšanos urīnā un ar izkārnījumiem izvadītos metabolītus, aprēķināts, ka ar zālēm saistītā materiāla iekšķīga uzsūkšanās pēc vienas 75 mg eltrombopaga šķīduma devas lietošanas ir vismaz 52 %.

Izkliede

Eltrombopags lielā mērā saistās ar cilvēka plazmas olbaltumiem (>99,9 %), galvenokārt ar albumīnu. Eltrombopags ir BCRP substrāts, bet nav P-glikoproteīna vai OATP1B1 substrāts.

Biotransformācija

Eltrombopags primāri tiek metabolizēts šķeļot, oksidējot un savienojot ar glikuronskābi, glutationu vai cisteīnu. Pētījumā cilvēkam ar radioaktīvi iezīmētu vielu eltrombopags veidoja aptuveni 64 % no plazmas radioaktīvā oglekļa AUC0-. Atklāti arī mazāk nozīmīgi metabolīti, kas veidojušies glikuronidācijā un oksidācijā. *In vitro* pētījumi liecina, ka CYP1A2 un CYP2C8 nodrošina eltrombopaga oksidatīvo metabolismu. Uridīna difosfoglikuroniltransferāze UGT1A1 un UGT1A3 nodrošina glikuronidāciju, un baktērijas gremošanas trakta distālajā galā varētu piedalīties šķelšanā.

Eliminācija

Absorbētais eltrombopags tiek plaši metabolizēts. Galvenais eltrombopaga izvadīšanas ceļš ir ar izkārnījumiem (59 %), 31 % devas ir konstatējams urīnā metabolītu veidā. Neizmainīta sākotnējā viela (eltrombopags) urīnā nav atklāta. Neizmainīts eltrombopags, kas izdalīts ar izkārnījumiem, atbilst aptuveni 20 % devas. Eltrombopaga plazmas eliminācijas pusperiods ir aptuveni 21 – 32 stundas.

Farmakokinētiskā mijiedarbība

Pamatojoties uz pētījumiem cilvēkam ar radioaktīvi iezīmētu eltrombopagu, glikuronidācijai ir maza nozīme eltrombopaga metabolismā. Cilvēka aknu mikrosomu pētījumos konstatēts, ka UGT1A1 un UGT1A3 ir enzīmi, kas nodrošina eltrombopaga glikuronidāciju. Eltrombopags bija vairāku UGT enzīmu inhibitors *in vitro*. Klīniski nozīmīga zāļu mijiedarbība, ietverot glikuronidāciju, nav paredzama, jo atsevišķi UGT enzīmi maz piedalās eltrombopaga glikuronidācijā.

Aptuveni 21 % eltrombopaga devas varētu būt pakļauts oksidatīvajam metabolismam. Cilvēka aknu mikrosomu pētījumi atklāja, ka CYP1A2 un CYP2C8 ir enzīmi, kas nodrošina eltrombopaga oksidēšanu. Pamatojoties uz *in vitro* un *in vivo* datiem, eltrombopags neinhibē un neinducē CYP enzīmus (skatīt 4.5. apakšpunktu).

*In vitro* pētījumi liecina, ka eltrombopags ir OATP1B1 transportētāja inhibitors un BCRP transportētāja inhibitors, kā arī klīniskā zāļu mijiedarbības pētījumā eltrombopags palielināja OATP1B1 un BCRP substrāta rosuvastatīna iedarbību (skatīt 4.5. apakšpunktu). Klīniskajos eltrombopaga pētījumos tika ieteikts statīnu devu samazināt par 50 %.

Eltrombopags veido helātus ar polivalentiem katjoniem, piemēram, dzelzi, kalciju, magniju, alumīniju, selēnu un cinku (skatīt 4.2. un 4.5. apakšpunktu).

*In vitro* pētījumi liecina, ka eltrombopags nav organiskā anjonu transportiera polipeptīda OATP1B1 substrāts, bet ir šī transportiera inhibitors (IC50 rādītājs 2,7 μM [1,2 μg/ml]). *In vitro* pētījumi liecina arī, ka eltrombopags ir krūts vēža rezistences proteīna (*breast cancer resistance protein,* BCRP) substrāts un inhibitors (IC50 rādītājs 2,7 μM [1,2 μg/ml]).

Īpašas pacientu grupas

*Nieru darbības traucējumi*

Eltrombopaga farmakokinētika ir pētīta pēc eltrombopaga lietošanas pieaugušiem pacientiem ar nieru darbības traucējumiem. Pēc vienas 50 mg devas lietošanas eltrombopaga AUC0- pacientiem ar viegliem vai vidēji smagiem nieru darbības traucējumiem bija par 32 - 36 % mazāks un pacientiem ar smagiem nieru darbības traucējumiem par 60 % mazāks nekā veseliem brīvprātīgajiem. Starp pacientiem ar nieru darbības traucējumiem un veseliem brīvprātīgajiem tika konstatēta kopējās iedarbības būtiska variabilitāte un nozīmīga pārklāšanās. Nesaistītā eltrombopaga (aktīvā) koncentrācija netika noteikta šīm ar olbaltumvielām lielā mērā saistītajām zālēm. Pacientiem ar traucētu nieru darbību eltrombopags jālieto piesardzīgi un stingrā uzraudzībā, piemēram, nosakot kreatinīna līmeni serumā un/vai veicot urīna analīzi (skatīt 4.2. apakšpunktu). Nav veikti pētījumi par eltrombopaga efektivitāti un drošumu pacientiem ar vidēji smagiem līdz smagiem nieru darbības traucējumiem vai aknu darbības traucējumiem.

*Aknu darbības traucējumi*

Eltrombopaga farmakokinētika pēc eltrombopaga lietošanas ir pētīta pieaugušiem pacientiem ar aknu darbības traucējumiem. Pēc vienas 50 mg devas lietošanas eltrombopaga AUC0- pacientiem ar viegliem aknu darbības traucējumiem bija par 41 % un pacientiem ar vidēji smagiem un smagiem aknu darbības traucējumiem par 80 - 93 % lielāks nekā veseliem brīvprātīgajiem. Starp pacientiem ar aknu darbības traucējumiem un veseliem brīvprātīgajiem tika konstatēta kopējās iedarbības būtiska variabilitāte un nozīmīga pārklāšanās. Nesaistītā eltrombopaga (aktīvā) koncentrācija netika noteikta šīm ar olbaltumvielām lielā mērā saistītajām zālēm.

Aknu darbības traucējumu ietekme uz eltrombopaga farmakokinētiku pēc atkārtotas lietošanas tika vērtēta, izmantojot populācijas farmakokinētikas analīzi 28 veseliem pieaugušajiem un 714 pacientiem ar aknu darbības traucējumiem (673 pacientiem ar HCV un 41 pacientam ar citas etioloģijas hronisku aknu slimību).No 714 pacientiem 642 bija viegli aknu darbības traucējumi, 67 bija vidēji smagi aknu darbības traucējumi un 2 bija smagi aknu darbības traucējumi.Salīdzinot ar veseliem brīvprātīgajiem, pacientiem ar viegliem aknu darbības traucējumiem bija aptuveni par 111 % (95 % TI: no 45 % līdz 283 %) augstāka eltrombopaga plazmas AUC(0-) vērtība, bet pacientiem ar vidēji smagiem aknu darbības traucējumiem bija aptuveni par 183 % (95 % TI: no 90 % līdz 459 %) augstāka eltrombopaga plazmas AUC(0-) vērtība.

Tādēļ eltrombopagu nedrīkst lietot pacientiem ar ITP un aknu darbības traucējumiem (punktu skaits pēc *Child-Pugh* skalas 5), izņemot gadījumus, kad paredzamais ieguvums attaisno konstatēto portālās vēnas trombozes risku (skatīt 4.2. un 4.4. apakšpunktu). Pacientiem ar HCV eltrombopaga lietošana jāsāk ar devu 25 mg vienu reizi dienā (skatīt 4.2. apakšpunktu).

*Rase*

Austrumāzijas etniskās piederības ietekme uz eltrombopaga farmakokinētiku tika vērtēta, izmantojot populācijas farmakokinētikas analīzi 111 veseliem pieaugušajiem (31 Austrumāzijas izcelsmes) un 88 pacientiem ar ITP (18 Austrumāzijas izcelsmes). Pamatojoties uz populācijas farmakokinētikas analīzes novērtējumu, Austrumāzijas izcelsmes ITP pacientiem eltrombopaga AUC(0-) plazmas raksturlielumi bija par aptuveni 49 % lielāki nekā pārējiem ITP pacientiem, salīdzinot ar ne-Austrumāzijas pacientiem, kuri pārsvarā piederēja baltajai rasei (skatīt 4.2. apakšpunktu).

Austrum-/Dienvidaustrumāzijas etniskās piederības ietekmi uz eltrombopaga farmakokinētiku vērtēja populācijas farmakokinētikas analīzē, izmantojot datus par 635 pacientiem ar HCV (145 pacienti ar Austrumāzijas un 69 pacienti ar Dienvidaustrumāzijas izcelsmi). Pamatojoties uz aplēsēm no populācijas farmakokinētikas analīzes, pacientiem ar Dienvidaustrumāzijas izcelsmi bija aptuveni par 55 % augstāka eltrombopaga plazmas AUC(0-) vērtība nekā citu rasu pacientiem, no kuriem lielākā daļa bija baltās rases pārstāvji (skatīt 4.2. apakšpunktu).

*Dzimums*

Dzimuma ietekme uz eltrombopaga farmakokinētiku tika vērtēta, izmantojot populācijas farmakokinētikas analīzi 111 veseliem pieaugušajiem (14 sievietēm) un 88 pacientiem ar ITP (57 sievietēm). Pamatojoties uz populācijas farmakokinētikas analīzes novērtējumu, ITP pacientēm eltrombopaga AUC(0-) plazmas raksturlielumi bija par aptuveni 23 % lielāki nekā vīriešu dzimtes pacientiem, nekoriģējot pēc ķermeņa masas atšķirībām.

Dzimuma ietekmi uz eltrombopaga farmakokinētiku vērtēja populācijas farmakokinētikas analīzē, izmantojot datus par 635 pacientiem ar HCV (260 sievietes). Pamatojoties uz modeļa aplēsēm, sieviešu dzimtes pacientēm ar HCV bija aptuveni par 41 % augstāka eltrombopaga plazmas AUC(0-) vērtība nekā pacientiem-vīriešiem.

*Vecums*

Vecuma ietekmi uz eltrombopaga farmakokinētiku vērtēja populācijas farmakokinētikas analīzē, izmantojot datus par 28 veseliem indivīdiem, 673 pacientiem ar HCV un 41 pacientu ar citas etioloģijas hronisku aknu slimību; pacientu vecums bija no 19 līdz 74 gadiem. FK dati par eltrombopaga lietošanu pacientiem, kuru vecums ir ≥75 gadi, nav pieejami. Pamatojoties uz modeļa aplēsēm, gados vecākiem pacientiem (≥65 gadi) bija aptuveni par 41 % augstākas eltrombopaga plazmas AUC(0-) vērtības nekā gados jaunākiem pacientiem (skatīt 4.2. apakšpunktu).

*Pediatriskā populācija* *(vecumā no 1 līdz 17 gadu vecumam)*

Eltrombopaga farmakokinētika bija pētīta 168 pediatriskiem pacientiem, lietojot vienu reizi dienā divos pētījumos - TRA108062/PETIT un TRA115450/PETIT-2. Šķietamais eltrombopaga plazmas klīrenss ( CL/F) palielinājās, pieaugot ķermeņa masai. Rases un dzimuma ietekme uz eltrombopaga CL/F rādītājiem bija vienāda pediatriskiem un pieaugušiem pacientiem. Austrum-/Dienvidaustrumāzijas pediatriskiem ITP pacientiem bija aptuveni par 43 % augstāki eltrombopaga plazmas AUC(0-τ) rādītāji, salīdzinot ar ne-Āzijas pacientiem. Sieviešu dzimtes pediatriskām pacientēm ar ITP bija aptuveni par 25 % augstāki eltrombopaga plazmas AUC(0-τ) rādītāji, salīdzinot ar vīriešu dzimtes pacientiem.

Eltrombopaga farmakokinētikas raksturlielumi pediatriskiem pacientiem ar ITP ir parādīti 10. tabulā.

**10. tabula Eltrombopaga vidējie ģeometriskie (95 % TI) farmakokinētikas rādītāji koncentrācijas līdzsvara stāvoklī plazmā pediatriskiem pacientiem ar ITP (lietojot 50 mg vienu reizi dienā)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Vecums** | **Cmax****(µg/ml)** | **AUC(0-τ)****(µg.hr/ml)** |
| 12 līdz 17 gadi (n = 62) | 6,80(6,17; 7,50) | 103(91,1; 116) |
| 6 līdz 11 gadi (n = 68) | 10,3(9,42; 11,2) | 153(137; 170) |
| 1 līdz 5 gadi (n = 38) | 11,6(10,4; 12,9) | 162(139; 187) |

Dati uzrādīti kā ģeometriskais vidējais (95 % TI). AUC(0-τ) un Cmax balstīti uz populācijas farmakokinētikas *post-hoc* aprēķiniem.

**5.3. Preklīniskie dati par drošumu**

Drošuma farmakoloģija un atkārtotu devu toksicitāte

Eltrombopags unikālā TPO receptoru specifiskuma dēļ nestimulē trombocītu veidošanos pelēm, žurkām un suņiem. Tāpēc dati par šiem dzīvniekiem pilnībā nemodelē iespējamās blakusparādības, kas saistītas ar eltrombopaga farmakoloģiju cilvēkam, tai skaitā reproduktivitātes un kancerogenitātes pētījumos.

Grauzējiem atklāta ar ārstēšanu saistīta katarakta, kas bija atkarīga no devas un laika. ≥6 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- pieaugušiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 3 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pieaugušiem cilvēkiem ar HCV, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC, kataraktu konstatēja pelēm pēc 6 nedēļu un žurkām pēc 28 nedēļu ilgas zāļu lietošanas. ≥4 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - ITP pacientiem, lietojot 75 mg dienā, un 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC, kataraktu konstatēja pelēm pēc 13 nedēļu un žurkām pēc 39 nedēļu ilgas zāļu lietošanas. Juvenīlām žurkām pirms zīdīšanas pārtraukšanas no 4.‑32. dienai (zāļu lietošanas beigu posmā vecums aptuveni pielīdzināms 2 gadus vecam cilvēka bērnam), lietojot nepanesamas devas, kas 9 reizes pārsniedza maksimālo klīnisko iedarbību pediatriskiem ITP pacientiem, lietojot 75 mg dienā, pamatojoties uz AUC, novēroja acu apduļķošanos (histoloģiska izmeklēšana nav veikta). Tomēr juvenīlām žurkām kataraktu nenovēroja, lietojot panesamas devas, kas 5 reizes pārsniedza klīnisko iedarbību pediatriskiem ITP pacientiem cilvēkiem, pamatojoties uz AUC. Pieaugušiem suņiem pēc 52 nedēļu ilgas lietošanas, 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkiem - pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot devu 75 mg dienā-, un identiskā klīniskajā iedarbībā cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC, kataraktu nenovēroja.

Līdz 14 dienu ilgos pētījumos pelēm un žurkām iedarbībā, kas parasti bija saistīta ar saslimstību un mirstību, tika konstatēta toksiska ietekme uz nieru kanāliņiem. Toksiska ietekme uz nieru kanāliņiem tika novērota arī 2 gadu perorālās kancerogenitātes pētījumā pelēm, lietojot 25, 75 un 150 mg/kg dienas devas. Lietojot mazākas devas, ietekme nebija tik smaga un tai bija raksturīgas dažādas reģeneratīvas pārmaiņas. Iedarbība, lietojot mazāko devu, 1,2 vai 0,8 reizes pārsniedza klīnisko iedarbību cilvēkam - pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 0,6 reizes pārsniedza klīnisko iedarbību cilvēkiemm- HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC. Žurkām pēc 28 nedēļu lietošanas un suņiem pēc 52 nedēļu lietošanas, iedarbībai 4 un 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- pieaugušiem pacientiem ar ITP, un 3 un 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 2 reizes pārsniedzot un identiskā klīniskajā iedarbībā cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC, ietekmi uz nierēm nenovēroja.

Pelēm, žurkām un suņiem, lietojot devas, kas bija saistītas ar saslimstību un mirstību vai kurām bija slikta panesamība, novēroja hepatocītu deģenerāciju un/vai nekrozi, kas bieži bija saistīta ar paaugstinātu aknu enzīmu līmeni serumā. Pēc ilgstošas lietošanas žurkām (28 nedēļas) un suņiem (52 nedēļas), iedarbībai 4 un 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pieaugušiem ITP pacientiem, un 3 vai 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pediatriskiem ITP pacientiem, lietojot 75 mg dienā, un 2 reizes pārsniedzot vai identiskā klīniskajā iedarbībā HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC, ietekmi uz aknām nekonstatēja.

Lietojot slikti panesamas devas žurkām un suņiem (>10 vai 7 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un >4 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC), īslaicīgos pētījumos novēroja samazinātu retikulocītu skaitu un reģeneratīvu kaulu smadzeņu eritroīdu hiperplāziju (tikai žurkām). Pēc lietošanas līdz 28 nedēļām žurkām, līdz 52 nedēļām suņiem un līdz 2 gadiem pelēm vai žurkām maksimālajās panesamajās devās, kas bija attiecīgi 2‑4 reizes lielākas nekā klīniskā iedarbība cilvēkam - pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un ≤2 reizes lielākas nekā klīniskā iedarbība cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC, nebija nozīmīgas ietekmes uz eritrocītu masu vai retikulocītu skaitu.

28 nedēļu toksicitātes pētījumā žurkām, lietojot nepanesamudevu 60 mg/kg dienā (6 vai 4 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 3 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC) novēroja endosteālu hiperostozi. Pelēm vai žurkām pēc iedarbības visu mūžu (2 gadus), 4 vai 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC, kaulu pārmaiņas netika novērotas.

Kancerogenitāte un mutagenitāte

Eltrombopags nebija kancerogēns pelēm, lietojot līdz 75 mg/kg dienā, vai žurkām, lietojot devas līdz 40 mg/kg dienā ( iedarbībai līdz 4 vai 2 reizēm pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC). Eltrombopags nebija mutagēns vai klastogēns baktēriju mutācijas testā vai divos *in vivo* testos žurkām (mikrokodoliņu un neplānotas DNS sintēzes testā, 10 vai 8 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 7 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz Cmax). *In vitro* peles limfomas testā eltrombopags bija margināli pozitīvs (<3 reizes palielinājās mutāciju biežums). Šīs *in vitro* un *in vivo* atrades liecina, ka eltrombopags nerada genotoksisku risku cilvēkam.

Reproduktīvā toksicitāte

Eltrombopags neietekmēja mātīšu auglību, agrīno embrija attīstību un embrija/augļa attīstību žurkām, lietojot devas līdz 20 mg/kg dienā (2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam -pieaugušiem vai pusaudžu vecuma (12-17 gadus veciem) ITP pacientiem, lietojot 75 mg dienā, un identiskā klīniskajā iedarbībā cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC). Nebija arī ietekmes uz embrija/augļa attīstību trušiem, lietojot devas līdz 150 mg/kg dienā, kas bija lielākā pārbaudītā deva, ( 0,3 līdz 0,5 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- ITP pacientiem, lietojot 75 mg dienā, un HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC). Tomēr mātītei toksiskā devā 60 mg/kg dienā (6 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - ITP pacientiem, lietojot 75 mg dienā, un 3 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam - HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC) žurkām ārstēšana ar eltrombopagu mātīšu auglības pētījumā bija saistīta ar embriju letalitāti (palielināta pirms- un pēc-implantācijas bojāeja), samazinātu augļa ķermeņa masu un gravīdas dzemdes masu, kā arī retu kakla ribu sastopamību un samazinātu augļa ķermeņa masu embrija/augļa attīstības pētījumā. Eltrombopagu grūtniecības laikā drīkst lietot tikai tad, ja sagaidāmais ieguvums atsver iespējamo risku auglim (skatīt 4.6. apakšpunktu). Eltrombopags neietekmēja tēviņu auglību žurkām, lietojot devas līdz 40 mg/kg dienā – lielāko pārbaudīto devu (3 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- ITP pacientiem, lietojot 75 mg dienā, un 2 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC). Pre‑ un postnatālās attīstības pētījumā žurkām nebija nevēlamas ietekmes uz grūsnību, dzemdībām vai zīdīšanu F0 žurku mātītēm mātītei netoksiskās devās (10 un 20 mg/kg/dienā) un nebija ietekmes uz pēcnācēju (F1) augšanu, attīstību, neirobiheiviorālo vai reproduktīvo funkciju. Eltrombopags tika atklāts plazmā visiem F1 žurku mazuļiem visā 22 stundu paraugu ņemšanas periodā pēc zāļu ievadīšanas F0 mātītēm, kas liecina, ka eltrombopags, visticamāk, ietekmē žurku mazuļus ar piena starpniecību.

Fototoksicitāte

*In vitro* pētījumi ar eltrombopagu liecina par iespējamu fototoksicitātes risku; tomēr grauzējiem nebija ādas fototoksicitātes (10 vai 7 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 5 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC) vai acu fototoksicitātes (4 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- pieaugušiem vai pediatriskiem pacientiem ar ITP, lietojot 75 mg dienā, un 3 reizes pārsniedzot klīnisko iedarbību cilvēkam- HCV pacientiem, lietojot 100 mg dienā, pamatojoties uz AUC). Turklāt, klīniskās farmakoloģijas pētījumā 36 pacientiem pēc 75 mg eltrombopaga lietošanas netika konstatētas fotosensitivitātes pazīmes. Tas tika noteikts, izmantojot aizkavētās fototoksicitātes indeksu. Tomēr nav iespējams izslēgt potenciālu fotoalerģijas risku, jo nav iespējams veikt specifiskus preklīniskus pētījumus.

Pētījumi ar juvenīliem dzīvniekiem

Žurkām pirms atšķiršanas novēroja acu apduļķošanos, lietojot nepanesamas devas. Lietojot panesamas devas, acu apduļķošanos nenovēroja (skatīt augstāk apakšsadaļu “Drošuma farmakoloģija un atkārtotu devu toksicitāte”). Secinājumā, ņemot vērā iedarbības robežas, kas pamatojas uz AUC, nevar izslēgt ar eltrombopagu saistītas kataraktas riksu pediatriskiem pacientiem. Juvenīlām žurkām nav atrades, kas liecinātu par eltrombopaga terapijas lielāku toksicitātes risku pediatriskiem pacientiem salīdzinājumā ar pieaugušiem pacientiem.

**6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

**6.1. Palīgvielu saraksts**

Eltrombopag Accord 12,5/25/50/75 mg apvalkotās tabletes

*Tabletes kodols*

Mannīts

Povidons

Mikrokristāliskā celuloze

Nātrija cietes glikolāts

Magnija stearāts

Izomalts (E 953)

Kalcija silikāts

*Tabletes apvalks*

Hipromeloze

Titāna dioksīds (E171)

Triacetīns

Sarkanais dzelzs oksīds (E172)

Dzeltenais dzelzs oksīds (E172) [izņemot 75 mg]

**6.2. Nesaderība**

Nav piemērojama.

**6.3. Uzglabāšanas laiks**

2 gadi.

**6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

**6.5. Iepakojuma veids un saturs**

12,5 mg apvalkotās tabletes

Alumīnija blisteri (OPA/Al/PVH/Al) kastītē pa 14, 28 vai 84 apvalkotajām tabletēm.

Perforēti alumīnija blisteri (OPA/Al/PVH/Al) kastītē pa 14 x 1, 28 x 1 vai 84 x 1 apvalkotajām tabletēm.

25 mg, 50 mg un 75 mg apvalkotās tabletes

Alumīnija blisteri (OPA/Al/PVH/Al) kastītē pa 14 vai 28 apvalkotajām tabletēm un kastītē ar vairāku kastīšu iepakojumiem pa 84 (3 iepakojumi pa 28) apvalkotajām tabletēm.

Perforēti alumīnija blisteri (OPA/Al/PVH/Al) kastītē pa 14 x 1 vai 28 x 1 apvalkotajām tabletēm un kastītē ar vairāku kastīšu iepakojumiem pa 84 x 1 (3 iepakojumi pa 28 x 1) apvalkotajām tabletēm.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

**6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai**

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

**7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n

Edifici Est, 6a Planta

08039 Barcelona

Spānija

**8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

12,5 mg apvalkotā tablete

EU/1/24/1903/001 14 tabletes

EU/1/24/1903/002 28 tabletes

EU/1/24/1903/003 14 x 1 tablete (dozējama vienība)

EU/1/24/1903/004 28 x 1 tablete (dozējama vienība)

25 mg apvalkotās tablete

EU/1/24/1903/005 14 tabletes

EU/1/24/1903/006 28 tabletes

EU/1/24/1903/007 84 (3 x 28) tabletes (vairāku kastīšu iepakojums)

EU/1/24/1903/008 14 x 1 tabletes (dozējama vienība)

EU/1/24/1903/009 28 x 1 tabletes (dozējama vienība)

EU/1/24/1903/010 84 x 1 (3 x 28 x 1) tablete (dozējama vienība) (vairāku kastīšu iepakojums)

EU/1/24/1903/027 84 tabletes

EU/1/24/1903/028 84 x 1 tabletes (dozējama vienība)

50 mg apvalkotās tablete

EU/1/24/1903/011 14 tabletes

EU/1/24/1903/012 28 tabletes

EU/1/24/1903/013 84 (3 x 28) tabletes (vairāku kastīšu iepakojums)

EU/1/24/1903/014 14 x 1 tablete (dozējama vienība)

EU/1/24/1903/015 28 x 1 tablete (dozējama vienība)

EU/1/24/1903/016 84 x 1 (3 x 28 x 1) tablete (dozējama vienība) (vairāku kastīšu iepakojums)

EU/1/24/1903/029 84 tabletes

EU/1/24/1903/030 84 x 1 tabletes (dozējama vienība)

75 mg apvalkotās tablete

EU/1/24/1903/017 14 tabletes

EU/1/24/1903/018 28 tabletes

EU/1/24/1903/019 84 (3 x 28) tabletes (vairāku kastīšu iepakojums)

EU/1/24/1903/020 14 x 1 tablete (dozējama vienība)

EU/1/24/1903/021 28 x 1 tablete (dozējama vienība)

EU/1/24/1903/022 84 x 1 (3 x 28 x 1) tablete (dozējama vienība) (vairāku kastīšu iepakojums)

EU/1/24/1903/031 84 tabletes

EU/1/24/1903/032 84 x 1 tabletes (dozējama vienība)

**9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS / PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Reģistrācijas datums: 28 marts 2025

**10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē <https://www.ema.europa.eu>.

**II PIELIKUMS**

**A. RAŽOTĀJI, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**

**B. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**

**C. CITI REĢISTRĀCIJAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS**

**D. NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU ZĀĻU LIETOŠANU**

A. RAŽOTĀJI, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI

Ražotāju, kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul.Lutomierska 50,

95-200, Pabianice, Polija

Synthon Hispania S.L.

Castello, 1

Poligono Las Salinas

08830 Sant Boi de Llobregat, Spānija

Synthon B.V.

Microweg 22

6545 CM Nijmegen, Nīderlande

Accord Healthcare Single Member S.A.

64th Km National Road Athens,

Lamia, Schimatari, 32009,

Grieķija

Drukātajā lietošanas instrukcijā jānorāda ražotāja, kas atbild par attiecīgās sērijas izlaidi, nosaukums un adrese.

B. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI

Zāles ar parakstīšanas ierobežojumiem (skatīt I pielikumu: zāļu apraksts, 4.2. apakšpunkts).

C. CITI REĢISTRĀCIJAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

* **Periodiski atjaunojamais drošuma ziņojums (PSUR)**

Šo zāļu periodiski atjaunojamo drošuma ziņojumu iesniegšanas prasības ir norādītas Eiropas Savienības atsauces datumu un periodisko ziņojumu iesniegšanas biežuma sarakstā (*EURD* sarakstā), kas sagatavots saskaņā ar Direktīvas 2001/83/EK 107.c panta 7. punktu, un visos turpmākajos saraksta atjauninājumos, kas publicēti Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē.

D. NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU ZĀĻU LIETOŠANU

* **Riska pārvaldības plāns (RPP)**

Reģistrācijas apliecības īpašniekam jāveic nepieciešamās farmakovigilances darbības un pasākumi, kas sīkāk aprakstīti reģistrācijas pieteikuma 1.8.2. modulī iekļautajā apstiprinātajā RPP un visos turpmākajos atjauninātajos apstiprinātajos RPP.

Atjaunināts RPP jāiesniedz:

* pēc Eiropas Zāļu aģentūras pieprasījuma;
* ja ieviesti grozījumi riska pārvaldības sistēmā, jo īpaši gadījumos, kad saņemta jauna informācija, kas var būtiski ietekmēt ieguvumu/riska profilu, vainozīmīgu (farmakovigilances vai riska mazināšanas) rezultātu sasniegšanas gadījumā*.*

**III PIELIKUMS**

**MARĶĒJUMA TEKSTS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**

A. MARĶĒJUMA TEKSTS

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

**KASTĪTE 12,5 MG**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 12,5 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 12,5 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

14 tabletes

28  tabletes

14 x 1  tablete

28 x 1 tablete

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju. Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM neredzamā un** **NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/001

EU/1/24/1903/002

EU/1/24/1903/003

EU/1/24/1903/004

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 12,5 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

PC

SN

NN

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERA VAI PLĀKSNĪTES**

**BLISTERIS/PERFORĒTI BLISTERI**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 12,5 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS**

Accord

**3. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**4. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**5. CITA**

Iekšķīgai lietošanai

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

**KASTĪTE 25 MG**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 25 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

14 tabletes

28 tabletes

84 tabletes

14 x 1 tablete

28 x 1 tablete

84 x 1 tablete

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM neredzamā un** **NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/005

EU/1/24/1903/006

EU/1/24/1903/008

EU/1/24/1903/009

EU/1/24/1903/027

EU/1/24/1903/028

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 25 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

PC

SN

NN

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMAM**

**KASTĪTE 25 MG (VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMS AR 84 TABLETĒM - AR BLUE BOX)**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 25 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

Vairāku kastīšu iepakojums ar 84 (3 iepakojumi pa 28) tabletēm

Vairāku kastīšu iepakojums ar 84 x 1 (3 iepakojumi pa 28 x 1) tabletēm

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/007

EU/1/24/1903/010

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 25 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

PC

SN

NN

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

**STARPIEPAKOJUMS 25 MG (VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMI BEZ BLUE BOX)**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 25 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

28 tabletes. Daļa no vairāku kastīšu iepakojuma, nedrīkst pārdot atsevišķi.

28 × 1 tabletes. Daļa no vairāku kastīšu iepakojuma, nedrīkst pārdot atsevišķi.

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/007

EU/1/24/1903/010

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 25 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERA VAI PLĀKSNĪTES**

**BLISTERIS/PERFORĒTS**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS**

Accord

**3. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**4. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**5. CITA**

Iekšķīgai lietošanai

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

**KASTĪTE 50 MG**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 50 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

14 tabletes

28 tabletes

84 tabletes

14 × 1 tablete

28 × 1 tablete

84 x 1 tablete

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/011

EU/1/24/1903/012

EU/1/24/1903/014

EU/1/24/1903/015

EU/1/24/1903/029

EU/1/24/1903/030

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 50 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

PC

SN

NN

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMAM**

**KASTĪTE 50 MG (VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMS AR 84 TABLETĒM - AR BLUE BOX)**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 50 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

Vairāku kastīšu iepakojums ar 84 (3 iepakojumi pa 28) tabletēm

Vairāku kastīšu iepakojums ar 84 x 1 (3 iepakojumi pa 28 x 1) tableti

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/013

EU/1/24/1903/016

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 50 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

PC

SN

NN

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

**STARPIEPAKOJUMS 50 MG (VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMI BEZ BLUE BOX)**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 50 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

28 tabletes. Daļa no vairāku kastīšu iepakojuma, nedrīkst pārdot atsevišķi.

28 × 1 tabletes. Daļa no vairāku kastīšu iepakojuma, nedrīkst pārdot atsevišķi.

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju. Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/013

EU/1/24/1903/016

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 50 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERA VAI PLĀKSNĪTES**

**BLISTERIS/PERFORĒTS**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS**

Accord

**3. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**4. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**5. CITA**

Iekšķīgai lietošanai

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

**KASTĪTE 75 MG**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 75 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

14 tabletes

28 tabletes

84 tabletes

14 × 1 tablete

28 × 1 tablete

84 x 1 tablete

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/017

EU/1/24/1903/018

EU/1/24/1903/020

EU/1/24/1903/021

EU/1/24/1903/031

EU/1/24/1903/032

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 75 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

PC

SN

NN

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMAM**

**KASTĪTE 75 MG (VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMS AR 84 TABLETĒM  - AR BLUE BOX)**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 75 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

Vairāku kastīšu iepakojums ar 84 (3 iepakojumi pa 28) tabletēm

Vairāku kastīšu iepakojums ar 84 x 1 (3 iepakojumi pa 28 x 1) tableti

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/019

EU/1/24/1903/022

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 75 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

PC

SN

NN

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

**STARPIEPAKOJUMS 75 MG (VAIRĀKU KASTĪŠU IEPAKOJUMI BEZ BLUE BOX)**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes

eltrombopagum

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 75 mg eltrombopaga.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Apvalkotā tablete

28 tabletes. Daļa no vairāku kastīšu iepakojuma, nedrīkst pārdot atsevišķi.

28 × 1 tabletes. Daļa no vairāku kastīšu iepakojuma, nedrīkst pārdot atsevišķi.

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/1/24/1903/019

EU/1/24/1903/022

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Eltrombopag Accord 75 mg

**17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS**

**18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERA VAI PLĀKSNĪTES**

**BLISTERIS/PERFORĒTI BLISTERI**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes

*eltrombopagum*

**2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS**

Accord

**3. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**4. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**5. CITA**

Iekšķīgai lietošanai

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Lietošanas instrukcija: informācija pacientam

**Eltrombopag Accord 12,5 mg apvalkotās tabletes**

**Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes**

**Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes**

**Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes**

*eltrombopagum*

**Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.**

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.

- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.

- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

**Šajā instrukcijā varat uzzināt**:

1. Kas ir Eltrombopag Accord un kādam nolūkam to lieto

2. Kas Jums jāzina pirms Eltrombopag Accord lietošanas

3. Kā lietot Eltrombopag Accord

4. Iespējamās blakusparādības

5. Kā uzglabāt Eltrombopag Accord

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

**1. Kas ir Eltrombopag Accord un kādam nolūkam to lieto**

Eltrombopag Accord satur eltrombopagu, kas pieder zāļu grupai, ko sauc par *trombopoetīna receptoru agonistiem.* To lieto, lai palīdzētu palielināt trombocītu skaitu Jūsu asinīs. Trombocīti ir asins šūnas, kas palīdz mazināt vai novērst asiņošanu.

* Eltrombopag Accord lieto, lai ārstētu ar asiņošanu saistītu slimību, ko sauc par imūno (primāru) trombocitopēniju (ITP), pacientiem no 1 gada, vecuma kuri ārstēšanā jau saņēma citas zāles (kortikosteroīdus vai imūnglobulīnus), bet tās neiedarbojās.

ITP izraisa mazs trombocītu skaits asinīs (trombocitopēnija). Cilvēkiem ar ITP ir palielināts asiņošanas risks. Simptomi, ko pacienti ar ITP var ievērot, ir petēhijas (punktveida plakani, sarkani plankumi zem ādas), zilumi, deguna asiņošana, smaganu asiņošana un nespēja apturēt asiņošanu sagriešanās vai traumas gadījumā.

* Eltrombopag Accord var lietot arī maza trombocītu skaita (trombocitopēnijas) ārstēšanai pieaugušiem pacientiem ar hronisku C vīrushepatīta (HCV) infekciju, ja interferona terapijas laikā ir bijušas ar nevēlamām blakusparādībām saistītas problēmas. Daudziem cilvēkiem ar C hepatītu ir mazs trombocītu skaits — ne tikai slimības rezultātā, bet arī dažu šīs slimības ārstēšanā izmantotu pretvīrusu zāļu dēļ. Eltrombopag Accord lietošana var Jums palīdzēt pabeigt pilnu pretvīrusu zāļu kursu (peginterferons un ribavirīns).

**2. Kas Jums jāzina pirms Eltrombopag Accord lietošanas**

**Nelietojiet Eltrombopag Accord šādos gadījumos**

* **Ja Jums ir alerģija** pret eltrombopagu vai kādu citu (6. punktā “***Ko Eltrombopag Accord satur***” minēto) šo zāļu sastāvdaļu.

**🡺 Konsultējieties ar ārstu**, ja uzskatāt, ka tas attiecas uz Jums.

**Brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

Pirms Eltrombopag Accord lietošanas konsultējieties ar ārstu:

* ja Jums ir **aknu darbības traucējumi.** Cilvēki, kuriem ir mazs trombocītu skaits, kā arī progresējoša hroniska (ilgstoša) aknu slimība, ir pakļauti lielākam blakusparādību riskam, ieskaitot dzīvību apdraudošu aknu bojājumu un trombus. Ja ārsts izlems, ka Eltrombopag Accord lietošanas ieguvumi pārsniedz risku, ārstēšanas laikā Jūs cieši uzraudzīs.
* ja Jums pastāv vēnu vai artēriju **trombozes risks** vai Jūs zināt, ka trombu veidošanās ir bieža Jūsu ģimenē.

Jums var būt **palielināts trombu risks**:

* kļūstot vecākam;
* ja Jums ilgu laiku ir bijis jāievēro gultas režīms;
* ja Jums ir vēzis;
* ja Jūs lietojat kontracepcijas tabletes vai hormonu aizstājterapiju;
* ja Jums ir nesen veikta ķirurģiska operācija vai bijusi fiziska trauma;
* ja Jums ir ļoti liels svars (*aptaukošanās*);
* ja Jūs esat smēķētājs;
* ja Jums ir progresējusi hroniska aknu slimība.

**🡺** Ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums, lūdzu, **pastāstiet to ārstam** pirms ārstēšanas sākšanas. Jūs nedrīkstat lietot Eltrombopag Accord, ja vien ārsts neuzskata, ka sagaidāmais ieguvums atsver trombozes risku.

* ja Jums ir **katarakta** (acs lēcas apduļķošanās).
* ja Jums ir cita **asins slimība**, piemēram, mielodisplastiskais sindroms (MDS). Jūsu ārsts pirms Eltrombopag Accord lietošanas uzsākšanas veiks pārbaudes, lai pārliecinātos, ka Jums nav šīs asins slimības. Ja Jums ir MDS un Jūs lietojat Eltrombopag Accord, MDS var pastiprināties.

**🡺** Pastāstiet ārstam, ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums.

**Acu izmeklējumi**

Ārsts ieteiks Jums pārbaudi kataraktas atklāšanai. Ja Jums regulāri netiek veikti standarta acu izmeklējumi, Jūsu ārstam jāparūpējas par regulārām pārbaudēm. Jums var veikt arī pārbaudes, lai konstatētu, vai nav radusies asiņošana tīklenē vai ap to (gaismas jutīgs šūnu slānis acs mugurējā daļā).

**Jums būs nepieciešamas regulāras pārbaudes**

Pirms Eltrombopag Accord lietošanas uzsākšanas ārsts veiks asinsanalīzes, lai pārbaudītu asins šūnas, ieskaitot trombocītus. Šos testus veiks noteiktos intervālos arī zāļu lietošanas laikā.

**Asins analīzes aknu darbības pārbaudīšanai**

Eltrombopag Accord var izmainīt asins analīžu rezultātus, kas var būt aknu bojājuma pazīmes - palielināts dažu aknu enzīmu līmenis, īpaši bilirubīna un alanīna / aspartāta transamināžu līmenis. Ja zema trombocītu skaita novēršanai, ko izraisījis C hepatīts, Jūs lietojat Eltrombopag Accord kopā ar terapiju uz interferona bāzes, ir iespējama dažu aknu problēmu pastiprināšanās.

Jums būs jāveic asins analīzes, lai pārbaudītu aknu darbību, pirms sāksiet lietot Eltrombopag Accord, kā arī laiku pa laikam šo zāļu lietošanas laikā. Jums var būt jāpārtrauc Eltrombopag Accord lietošana, ja šo vielu daudzums stipri palielināsies vai ja Jums parādīsies citas aknu bojājuma pazīmes.

* **Izlasiet informāciju šīs lietošanas instrukcijas 4. punktā, sadaļā “*Aknu darbības traucējumi*”.**

**Asins analīzes trombocītu skaita noteikšanai**

Ja pārtrauksiet Eltrombopag Accord lietošanu, dažu dienu laikā Jūsu trombocītu skaits, visticamāk, atkal samazināsies. Trombocītu skaits tiks kontrolēts, un ārsts ar Jums pārrunās nepieciešamos piesardzības pasākumus.

Ļoti liels trombocītu skaits asinīs var radīt palielinātu asinsreces risku. Tomēr asins trombi var veidoties arī pie normāla vai pat samazināta trombocītu skaita. Ārsts pielāgos Eltrombopag Accord devu, lai nodrošinātu, ka trombocītu skaits nekļūtu pārāk liels.

 **Nekavējoties meklējiet medicīnisku palīdzību,** ja Jums ir kāda no tālāk minētajām **trombu** pazīmēm:

* **pietūkums, sāpes** vai jutīgums **vienā kājā**;
* **pēkšņs elpas trūkums**, īpaši kopā ar asām sāpēm krūšu kurvī un/vai ātru elpošanu;
* sāpes vēderā, palielināts vēders, asinis izkārnījumos.

**Kaulu smadzeņu pārbaudes**

Cilvēkiem, kuriem ir problēmas ar kaulu smadzenēm, tādas zāles kā Eltrombopag Accord šādas problēmas var paasināt. Pazīmes, kas var liecināt par pārmaiņām kaulu smadzenēs, ir izmaiņas asins analīzēs. Eltrombopag Accord terapijas laikā ārsts var veikt arī pārbaudes, lai pārbaudītu kaulu smadzenes tiešā veidā.

**Pārbaudes, lai noteiktu asiņošanu gremošanas traktā**

Ja Jūs kopā ar Eltrombopag Accord lietojat terapiju uz interferona bāzes, Jūs uzraudzīs, vai pēc Eltrombopag Accord lietošanas pārtraukšanas nerodas jebkādas pazīmes, kas varētu liecināt par asiņošanu Jūsu kuņģī vai zarnās.

**Sirdsdarbības uzraudzība**

Ārsts var uzskatīt par nepieciešamu ārstēšanas laikā ar Eltrombopag Accord kontrolēt Jūsu sirdsdarbību un veikt elektrokardiogrammu (EKG).

**Gados vecāki cilvēki (65 gadus veci un vecāki)**

Dati par Eltrombopag Accord lietošanu pacientiem, kuri ir 65 gadus veci un vecāki, ir ierobežoti. Lietojot Eltrombopag Accord, Jums jāievēro piesardzība, ja esat 65 gadus vecs vai vecāks.

Bērni un pusaudži

Eltrombopag Accord nav ieteicams bērniem vecumā līdz 1 gadam, kuriem ir ITP. To nav ieteicams lietot arī cilvēkiem līdz 18 gadu vecumam, kuriem ir C hepatīta izraisīts samazināts trombocītu skaits.

**Citas zāles un Eltrombopag Accord**

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot. Tas attiecas arī uz zālēm, ko var iegādāties bez receptes, un vitamīniem.

**Dažas bieži lietotas zāles mijiedarbojas ar Eltrombopag Accord** – ieskaitot recepšu un bezrecepšu zāles un minerālvielas. Pie tām pieder:

* antacīdie līdzekļi **gremošanas traucējumu, grēmu** vai **kuņģa čūlas** ārstēšanai (skatīt arī 3. punktā “***Kad to lietot***”);
* zāles, ko sauc par statīniem, **holesterīna līmeņa pazemināšanai**;
* dažas zāles **HIV infekcijas** ārstēšanai, piemēram, lopinavīrs un/vai ritonavīrs;
* ciklosporīns, ko lieto **transplantācijas** vai **imūno slimību** gadījumā;
* minerālvielas, piemēram, dzelzs, kalcijs, magnijs, alumīnijs, selēns un cinks, kas ietilpst **vitamīnu un minerālvielu uztura bagātinātājos** (skatīt arī 3. punktā “***Kad to lietot***”);
* zāles, piemēram, metotreksāts un topotekāns, ko lieto **vēža** ārstēšanai.

**🡺 Konsultējieties ar ārstu**, ja lietojat kādas no šīm zālēm. Dažas no tām nedrīkst lietot kopā ar Eltrombopag Accord vai to deva ir jāmaina, vai Jums būs jāmaina to lietošanas laiks. Ārsts pārskatīs Jūsu lietotās zāles un ieteiks piemērotus aizstājējus, ja tas būs nepieciešams.

Ja lietojat arī zāles, lai aizkavētu trombu veidošanos, pastāv lielāks asiņošanas risks. Ārsts ar Jums to apspriedīs.

Ja lietojat kortikosteroīdus, danazolu un/vai azatioprīnu, Jums var būt nepieciešams lietot mazāku devu vai pārtraukt šo zāļu lietošanu, kamēr lietojat Eltrombopag Accord.

**Eltrombopag Accord kopā ar uzturu un dzērienu**

Nelietojiet Eltrombopag Accord kopā ar piena produktiem vai dzērieniem, jo kalcijs piena produktos traucē zāļu uzsūkšanos. Vairāk informācijas lasiet 3. punktā „***Kad to lietot***”.

**Grūtniecība un barošana ar krūti**

**Nelietojiet Eltrombopag Accord, ja esat grūtniece,** ja vien ārsts Jums to īpaši neiesaka. Eltrombopag Accord iedarbība grūtniecības laikā nav zināma.

* **Izstāstiet ārstam, ja Jūs esat grūtniece**, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību.
* **Izmantojiet drošu pretapaugļošanās līdzekli**, kamēr lietojat Eltrombopag Accord, lai izsargātos no grūtniecības.
* **Ja Jums iestājas grūtniecība ārstēšanas laikā** ar Eltrombopag Accord, pasakiet to ārstam.

**Nebarojiet bērnu ar krūti, kamēr lietojat Eltrombopag Accord**. Nav zināms, vai Eltrombopag Accord izdalās mātes pienā.

* **Ja barojat bērnu ar krūti** vai plānojat to darīt, izstāstiet to ārstam.

**Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana**

**Eltrombopag Accord var izraisīt reiboni** un citas blakusparādības, kuras samazina modrību.

* **Nevadiet transportlīdzekli un neapkalpojiet mehānismus,** ja vien neesat pārliecināts, ka Jums nav šādu traucējumu.

**Eltrombopag Accord satur nātriju**

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā tabletē, - būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

**3. Kā lietot Eltrombopag Accord**

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam. Nemainiet Eltrombopag Accord devu vai lietošanas laiku, ja vien ārsts vai farmaceits Jums nesaka to mainīt. Eltrombopag Accord lietošanas laikā Jūs būsiet ārsta, kuram ir pieredze Jūsu slimības ārstēšanā, uzraudzībā.

**Cik daudz lietot**

**ITP**

**Pieaugušie** un **bērni** (no 6 līdz 17 gadu vecumam) - parastā sākumdeva ITP gadījumā ir **viena 50 mg** Eltrombopag Accord **tablete** dienā. Ja Jūs esat Austrum-/Dienvidaustrumāzijas izcelsmes cilvēks, Jums terapija var būt jāuzsāk ar **mazāku devu - 25 mg**.

**Bērni** (no 1 līdz 5 gadu vecumam) – parastā sākumdeva ITP gadījumā ir **viena 25 mg** Eltrombopag Accord **tablete** dienā.

**C hepatīts**

**Pieaugušie** - parastā sākumdeva cilvēkiem ar C hepatītu ir **viena 25 mg** Eltrombopag Accord **tablete** dienā. Ja Jūs esat Austrum-/Dienvidaustrumāzijas izcelsmes cilvēks, Jūsu sākumdeva būs **tāda pati — 25 mg.**

Var būt nepieciešamas 1 līdz 2 nedēļas, lai Eltrombopag Accord iedarbotos. Ārsts var ieteikt mainīt Jūsu dienas devu, ņemot vērā Jūsu atbildes reakciju uz Eltrombopag Accord.

**Kā lietot tabletes**

Norijiet tableti veselu, uzdzerot ūdeni.

**Kad to lietot**

Pārleicinieties, ka –

* **4 stundas pirms** Eltrombopag Accord lietošanas
* un **2 stundas pēc** Eltrombopag Accord lietošanas

**Jūs nelietojat** neko no sekojošā:

* **piena produktus**, piemēram, sieru, sviestu, jogurtu vai saldējumu,
* **pienu vai piena kokteiļus,** dzērienus, kuru sastāvā ietilpst piens, jogurts vai krējums,
* **antacīdus līdzekļus**, kas ir zāļu veids **gremošanas traucējumu un grēmu** ārstēšanai,
* dažus **minerālvielu un vitamīnu uztura bagātinātājus,** ieskaitot dzelzi, kalciju, magniju, alumīniju, selēnu un cinku.

Ja Jūs to darīsiet, zāles pilnībā neuzsūksies Jūsu organismā.

**Lietojiet Eltrombopag Accord**



**NELIETOJIET piena produktus, antacīdus vai minerālvielu uztura bagātinātājus**

 **... un 2 stundas**

**pēc tās**

**4 stundas pirms eltrombopaga lietošanas...**

**Vairāk ieteikumu par piemērotiem uzturproduktiem un dzērieniem Jums sniegs ārsts.**

**Ja esat lietojis Eltrombopag Accord vairāk nekā noteikts**

**Nekavējoties sazinieties ar ārstu vai farmaceitu.** Ja iespējams, parādiet viņam iepakojumu vai šo lietošanas instrukciju.

Tiks kontrolēts, vai Jums neparādās blakusparādību pazīmes vai simptomi, un Jūs nekavējoties saņemsiet atbilstošu ārstēšanu.

**Ja esat aizmirsis lietot Eltrombopag Accord**

Lietojiet nākamo devu parastajā laikā. Nelietojiet vairāk kā vienu Eltrombopag Accord devu vienā dienā.

**Ja pārtraucat lietot Eltrombopag Accord**

Nepārtrauciet Eltrombopag Accord lietošanu, iepriekš nekonsultējoties ar ārstu. Ja ārsts Jums ieteiks pārtraukt ārstēšanu, pēc tam četras nedēļas reizi nedēļā Jums tiks pārbaudīts trombocītu skaits. Skatīt arī “***Asiņošana vai asinsizplūdums pēc ārstēšanas pārtraukšanas***” 4. punktā.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

**4. Iespējamās blakusparādības**

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

**Simptomi, kuriem jāpievērš uzmanība: vērsieties pie ārsta.**

Cilvēkiem, kuri lieto Eltrombopag Accord ITP vai pazemināta trombocītu skaita (ko izraisa C hepatīts) dēļ, var rasties potenciāli nopietnu blakusparādību pazīmes. **Ja Jums rodas minētie simptomi, ir svarīgi pastāstīt to ārstam**.

Palielināts trombu veidošanās risks

Noteiktiem cilvēkiem var būt lielāks trombu veidošanās risks, un tādas zāles kā Eltrombopag Accord var saasināt šo problēmu. Pēkšņa asinsvada nosprostošanās ar trombu ir retāk sastopama blakusparādība, kas var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem.

**Nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību, ja Jums rodas pazīmes un simptomi, kas liecina par trombu, piemēram**:

* **pietūkums, sāpes, karstums, apsārtums** vai jutīgums **vienā kājā;**
* **pēkšņs elpas trūkums**, īpaši kopā ar asām sāpēm krūškurvī vai strauju elpošanu;
* vēdera sāpes, palielināts vēders, asinis izkārnījumos.

**Aknu darbības traucējumi**

Eltrombopag Accord var izraisīt pārmaiņas, kas konstatējamas asins analīzēs un var liecināt par aknu bojājumu. Ar aknām saistīti traucējumi (asins analīzēs parādās kā paaugstināts enzīmu līmenis) rodas bieži un var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem. Citi ar aknām saistīti traucējumi rodas retāk un var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem.

Ja Jums ir jebkura no šādām aknu darbības traucējumu pazīmēm:

* ādas vai acu baltumu **dzeltena nokrāsa** (*dzelte*);
* neparasti **tumšas krāsas urīns**,
* **nekavējoties pastāstiet ārstam.**

Asiņošana vai asinsizplūdums pēc ārstēšanas pārtraukšanas

Divu nedēļu laikā pēc Eltrombopag Accord lietošanas pārtraukšanas trombocītu skaits Jūsu asinīs parasti samazināsies līdz līmenim, kāds bija pirms Eltrombopag Accord lietošanas sākšanas. Samazinātais trombocītu skaits var palielināt asiņošanas vai asinsizplūduma risku. Pēc Eltrombopag Accord lietošanas pārtraukšanas ārsts pārbaudīs Jūsu trombocītu skaitu vismaz 4 nedēļas.

* **Pastāstiet ārstam,** ja pēc Eltrombopag Accord lietošanas pārtraukšanas Jums parādās zilumi vai sākas asiņošana.

Dažiem cilvēkiem pēc peginterferona, ribavirīna un Eltrombopag Accord lietošanas pārtraukšanas var būt **asiņošana gremošanas traktā**. Simptomi var būt:

* melni, darvai līdzīgi izkārnījumi (izkārnījumu krāsas pārmaiņas ir retāk sastopama blakusparādība, kas var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem);
* asinis izkārnījumos;
* vemšana ar asinīm vai izvemjat masu, kas atgādina kafijas biezumus.
* Nekavējoties **pastāstiet ārstam,** ja Jums ir jebkāds no šiem simptomiem.

**Par sekojošām blakusparādībām saistībā ar Eltrombopag Accord lietošanu ziņots pieaugušiem pacientiem ar ITP:**

**Ļoti biežas blakusparādības**

Tās var rasties **vairāk kā 1 no 10**cilvēkiem:

* saaukstēšanās,
* slikta dūša (nelabums),
* caureja,
* klepus,
* deguna, deguna blakusdobumu, rīkles un augšējo elpceļu infekcija (augšējo elpceļu infekcija),
* muguras sāpes.

**Ļoti biežas blakusparādības, kas var izpausties asins analīzēs:**

* aknu enzīmu (alanīnaminotransferāzes (AlAT) līmeņa paaugstināšanās.

**Biežas blakusparādības**

Tās var rasties **līdz 1 no 10** cilvēkiem:

* muskuļu sāpes, muskuļu spazmas, muskuļu vājums,
* kaulu sāpes,
* izteikta menstruālā asiņošana,
* rīkles iekaisums un nepatīkama sajūta rijot,
* acu bojājumi, tai skaitā novirzes acu pārbaužu rezultātos, acu sausums, sāpes acī un neskaidra redze,
* vemšana,
* gripa,
* *herpes* infekcija,
* pneimonija,
* kairinājuma sajūta un iekaisums (pietūkums) deguna blakusdobumos,
* iekaisums (pietūkums) un infekcija mandelēs,
* iekaisums plaušās, deguna blakusdobumos, degunā un rīklē,
* smaganu iekaisums,
* ēstgribas zudums,
* durstīšanas, tirpšanas vai nejutīguma sajūta, ko sauc par “adatu durstīšanas un skudriņu skraidīšanas” sajūtu,
* samazināta ādas jutība,
* miegainība,
* sāpes ausīs,
* sāpes, pietūkums un jutīgums vienā kājā (parasti apakšstilbā) ar siltāku ādu skartajā apvidū (asins recekļa dziļajā vēnā pazīme),
* lokalizēts, ar asinīm pildīts pietūkums asinsvada plīsuma dēļ (hematoma),
* karstuma viļņi,
* problēmas mutē, tai skaitā sausums vai iekaisums mutē, jutīga mēle, smaganu asiņošana, čūlas mutes dobumā,
* iesnas,
* zobu sāpes,
* sāpes vēderā,
* izmainīta aknu darbība,
* ādas pārmaiņas, arī pārmērīga svīšana, niezoši virs ādas pacelti izsitumi, sarkani plankumi, ādas izskata pārmaiņas,
* matu izkrišana,
* putains, duļķains vai burbuļains urīns (proteīna urīna pazīme),
* paaugstināta temperatūra, karstuma sajūta,
* sāpes krūtīs,
* vājuma sajūta,
* miega traucējumi, depresija,
* migrēna,
* pavājināta redze,
* griešanā sajūta (*vertigo*),
* vēdera pūšanās/gāzes.

**Biežas blakusparādības, kas var izpausties asins analīzēs:**

* samazināts sarkano asins šūnu skaits (anēmija),
* samazināts trombocītu skaits (trombocitopēnija),
* samazināts balto asins šūnu skaits,
* pazemināts hemoglobīna līmenis,
* palielināts eozinofīlo skaits,
* palielināts balto asins šūnu skaits (leikocitoze),
* paaugstināts urīnskābes līmenis,
* pazemināts kālija līmenis,
* paaugstināts kreatinīna līmenis,
* paaugstināts sārmainās fosfatāzes līmenis,
* paaugstināts aknu enzīmu (aspartātaminotransferāzes (AsAT) līmenis,
* paaugstināts bilirubīna (vielas, ko izstrādā aknas) līmenis asinīs,
* paaugstināts dažu proteīnu līmenis.

**Retākas blakusparādības**

Tās var rasties **līdz** **1 no 100** cilvēkiem:

* alerģiska reakcija,
* asins piegādes pārtraukums kādai sirds daļai,
* pēkšņs elpas trūkums, īpaši ja tas ir vienlaikus ar asām sāpēm krūšu kurvī un/vai ātru elpošanu, kas var liecināt par trombu plaušās (skatīt “***Palielināts trombu veidošanās risks***” iepriekš 4. punktā),
* plaušu daļas funkcijas zudums, ko izraisījusi plaušu artērijas nosprostošanās,
* iespējamas sāpes, pietūkums un/vai apsārtums ap vēnu, kas varētu būt asins recekļa pazīme vēnā,
* ādas dzeltena nokrāsa un/vai sāpes vēderā, kas varētu būt žults trakta aizsprostojuma pazīmes, aknu bojājuma, aknu darbības traucējumu pazīmes iekaisuma dēļ (skatīt “***Aknu darbības traucējumi***” iepriekš 4. punktā),
* aknu bojājums zāļu dēļ,
* paātrināta sirdsdarbība, neregulāra sirdsdarbība, zilgana ādas krāsa, sirds ritma traucējumi (QT pagarināšanās), kas varētu būt ar sirdi un asinsvadiem saistītu traucējumu pazīmes,
* asins receklis,
* pietvīkums,
* sāpīgs locītavu pietūkums, ko izraisījusi urīnskābe (podagra),
* intereses zudums, garastāvokļa pārmaiņas, raudāšana, kuru ir grūti apturēt vai kas notiek neparedzētos brīžos,
* līdzsvara traucējumi, runas un nervu darbības traucējumi,
* sāpīga āda vai izmainīta ādas jutība,
* vienas ķermeņa puses paralīze,
* migrēna ar auru,
* nervu bojājums,
* asinsvadu paplašināšanās vai pietūkums, kas izraisa galvassāpes,
* acu bojājumi, tai skaitā pastiprināta asaru veidošanās, acs lēcas apduļķošanās (katarakta), tīklenes asiņošana, acu sausums,
* deguna, rīkles un deguna blakusdobumu patoloģijas, elpošanas traucējumi miegā,
* čūlas mutes dobumā un rīklē,
* ēstgribas zudums,
* gremošanas sistēmas traucējumi, tai skaitā bieža vēdera izeja, saindēšanās ar pārtiku, asinis izkārnījumos, vemšana ar asinīm,
* taisnās zarnas asiņošana, izmainīta izkārnījumu krāsa, vēdera uzpūšanās, aizcietējums,
* problēmas mutē, tai skaitā sausums vai iekaisums mutē, sāpes mēlē, smaganu asiņošana, diskomforta sajūta mutes dobumā,
* saules izraisīts apdegums,
* karstuma sajūta, trauksmes sajūta,
* apsārtums vai pietūkums ap brūci,
* asiņošana ap ādā ievietotu katetru (ja ievietots),
* svešķermeņa sajūta,
* nieru darbības traucējumi, tai skaitā nieru iekaisums, pārmērīga urinēšana naktī, nieru mazspēja, baltās asins šūnas (leikocīti) urīnā,
* auksti sviedri,
* vispārīga slikta pašsajūta,
* ādas infekcija,
* ādas pārmaiņas, arī ādas krāsas pārmaiņas, lobīšanās, apsārtums, nieze un svīšana,
* muskuļu vājums,
* taisnās un resnās zarnas vēzis.

**Retākas blakusparādības, kas var izpausties asins analīzēs:**

* sarkano asins šūnu formas izmaiņas,
* balto asins šūnu veidošanās, kas var liecināt par noteiktām slimībām,
* palielināts trombocītu skaits,
* pazemināts kalcija līmenis,
* samazināts sarkano asins šūnu skaits (anēmija), ko izraisījusi pārmērīga sarkano asins šūnu sabrukšana (hemolītiska anēmija),
* palielināts mielocītu skaits,
* palielināts stabiņkodolaino neitrofīlo leikocītu skaits,
* paaugstināts urīnvielas līmenis asinīs,
* paaugstināts proteīna līmenis urīnā,
* paaugstināts albumīna līmenis asinīs,
* paaugstināts kopējā proteīna līmenis,
* pazemināts albumīna līmenis asinīs,
* paaugstināts urīna pH,
* paaugstināts hemoglobīna līmenis.

Par sekojošām blakusparādībām saistībā ar Eltrombopag Accord lietošanu ziņots bērniem (vecumā no 1 līdz 17 gadiem) ar ITP:

Ja šīs blakusparādības kļūst smagas, lūdzu informējiet ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

**Ļoti biežas blakusparādības**

Tās var rasties **vairāk kā 1 no 10**bērniem:

* infekcija degunā, deguna blakusdobumos, rīklē un augšējos elpceļos, saaukstēšanās (augšējo elpceļu infekcija),
* caureja,
* sāpes vēderā,
* klepus,
* paaugstināta ķermeņa temperatūra,
* slikta dūša (nelabums).

**Biežas blakusparādības**

Tās var rasties **līdz 1 no 10**bērniem:

* miega problēmas (bezmiegs),
* zobu sāpes,
* deguna un kakla sāpes,
* niezošs, tekošs vai aizlikts deguns,
* iekaisis kakls, iesnas, aizlikts deguns un šķaudīšana,
* problēmas mutē, tai skaitā sausums vai iekaisums mutē, jutīga mēle, smaganu asiņošana, čūlas mutē.

Par sekojošām blakusparādībām saistībā ar Eltrombopag Accord lietošanu kombinācijā ar peginterferonu un ribavirīnu ziņots pacientiem ar HCV:

**Ļoti biežas blakusparādības**

Tās var rasties **vairāk kā 1 no 10**cilvēkiem:

* galvassāpes,
* ēstgribas zudums,
* klepus,
* slikta dūša (nelabums), caureja,
* sāpes muskuļos, muskuļu vājums,
* nieze,
* noguruma sajūta,
* drudzis,
* neparasta matu izkrišana,
* vājuma sajūta,
* gripai līdzīga slimība,
* plaukstu vai pēdu pietūkums,
* drebuļi.

**Ļoti biežas blakusparādības, kas var izpausties asins analīzēs:**

* samazināts eritrocītu skaits (anēmija).

**Biežas blakusparādības**

Tās var rasties **līdz 1 no 10**cilvēkiem:

* urīnceļu infekcija,
* deguna eju, rīkles un mutes iekaisums, gripai līdzīgi simptomi, sausums mutē, jēlums vai iekaisums mutē, zobu sāpes,
* svara zudums,
* miega traucējumi, patoloģiska miegainība, depresija, trauksme,
* reibonis, problēmas ar uzmanību un atmiņu, garastāvokļa pārmaiņas,
* pavājināta smadzeņu darbība aknu bojājuma dēļ,
* plaukstu vai pēdu tirpšana vai nejutīgums,
* drudzis, galvassāpes,
* acu problēmas, tai skaitā acs lēcas apduļķošanās (katarakta), acu sausums, nelieli dzelteni izgulsnējumi tīklenē, acu baltumu dzelte,
* asiņošana tīklenē,
* griešanās sajūta (*vertigo*),
* ātra vai neregulāra sirdsdarbība (sirdsklauves), elpas trūkums,
* klepus ar gļotu atklepošanu, iesnas, gripa, *herpes* infekcija, rīkles iekaisums un nepatīkama sajūta rijot,
* gremošanas sistēmas traucējumi, tai skaitā vemšana, sāpes vēderā, gremošanas traucējumi, aizcietējums, vēdera uzpūšanās, garšas pārmaiņas, hemoroīdi, sāpes/diskomforts vēderā, asinsvadu pietūkums un asiņošana barības vadā,
* zobu sāpes,
* aknu darbības traucējumi, tai skaitā audzējs aknās, acu baltumu un ādas dzeltena nokrāsa, aknu bojājums zāļu lietošanas dēļ (skatīt **“*Aknu darbības traucējumi*”**iepriekš 4. punktā),
* ādas pārmaiņas, tai skaitā izsitumi, sausa āda, ekzēma, ādas apsārtums, nieze, pastiprināta svīšana, neparasti ādas izaugumi, matu izkrišana,
* sāpes locītavās, muguras sāpes, kaulu sāpes, sāpes ekstremitātēs (rokās, kājās, plaukstās vai pēdās), muskuļu spazmas,
* aizkaitināmība, slikta vispārējā pašsajūta, ādas reakcija, piemēram, apsārtums vai pietūkums un sāpes injekcijas vietā, sāpes krūškurvī un diskomforta sajūta, šķidruma uzkrāšanās ķermenī vai ekstremitātēs, kas izraisa pietūkumu,
* deguna eju, deguna blakusdobumu, rīkles un augšējo elpceļu iekaisums, saaukstēšanās (augšējo elpceļu infekcija), bronhu gļotādas iekaisums,
* depresija, trauksme, miega traucējumi, nervozitāte.

**Biežas blakusparādības, kas var izpausties asins analīzēs:**

* paaugstināts cukura (glikozes) līmenis asinīs,
* samazināts balto asins šūnu skaits,
* samazināts neitrofīlo skaits,
* samazināts asins albumīnu daudzums,
* samazināts hemoglobīna līmenis,
* paaugstināts bilirubīna ( vielas, ko izstrādā aknas) līmenis,
* izmaiņas enzīmos, kuri kontrolē asinsreci.

**Retākas blakusparādības**

Tās var rasties **līdz 1 no 100**cilvēkiem:

* sāpīga urinēšana,
* sirds ritma traucējumi (QT intervāla pagarinājums),
* vēdera gripa (gastroenterīts), kakla iekaisums,
* čūlas mutes dobumā, kuņģa iekaisums,
* ādas pārmaiņas, tai skaitā ādas krāsas pārmaiņas, lobīšanās, apsārtums, nieze, bojājumi un svīšana naktī,
* asins recekļi aknu vēnā (iespējami aknu un/vai gremošanas sistēmas bojājumi),
* patoloģiska asins recēšana mazos asinsvados ar nieru mazspēju,
* izsitumi, zilums injekcijas vietā, diskomforta sajūta krūtīs,
* samazināts sarkano asins šūnu skaits (anēmija), ko izraisījusi pārmērīga sarkano asins šūnu sabrukšana (hemolītiska anēmija),
* apjukums, satraukums,
* aknu mazspēja.

**Par sekojošām blakusparādībām saistībā ar eltrombopaga lietošanu ziņots pacientiem ar smagu aplastisku anēmiju (SAA):**

Ja šīs blakusparādības kļūst smagas, lūdzu informējiet ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

**Ļoti biežas blakusparādības**

Tās var rasties **vairāk kā 1 no 10**cilvēkiem:

* klepus,
* galvassāpes,
* sāpes mutes dobumā un kaklā,
* caureja,
* slikta dūša,
* locītavu sāpes (artralģija),
* sāpes ekstremitātēs (rokās, kājās, plaukstās un pēdās),
* reibonis,
* izteikta noguruma sajūta,
* drudzis,
* drebuļi,
* niezošas acis,
* čūlas mutē,
* smaganu asiņošana,
* sāpes vēderā,
* muskuļu spazmas.

**Ļoti biežas blakusparādības, kas var izpausties asins analīzēs:**

* izmainītas šūnas kaulu smadzenēs,
* paaugstināts aknu enzīmu līmenis (aspartātaminotransferāze (ASaT)).

**Biežas blakusparādības**

Tās var rasties **līdz 1 no 10**cilvēkiem:

* trauksme,
* depresija,
* aukstuma sajūta,
* vispārēja slikta pašsajūta,
* acu bojājumi, ieskaitot redzes problēmas, piemēram, miglaina redze, acs lēcas apduļķošanās (katarakta), plankumi vai izgulsnējumi acī (izgulsnējumi stiklveida ķermenī), acs sausums, niezošas acis, acu baltumu vai ādas dzelte,
* deguna asiņošana,
* gremošanas traucējumi, piemēram, apgrūtināta rīšana, sāpes mutes dobumā, mēles pietūkums vemšana, ēstgribas zudums, sāpes/nepatīkama sajūta vēderā, uzpūties vēders, pastiprināta gāzu veidošana un izvadīšana, aizcietējums, zarnu kustības traucējumi, kas var radīt aizcietējumu, caureja un/vai augstākminētie simptomi, izkārnījumu krāsas maiņa,
* **ģībonis,**
* ādas bojājumi, piemēram, sīki sarkani vai sārti plankumi, ko izraisa asiņošana ādā (petēhijas), izsitumi, nieze, nātrene, ādas bojājumi,
* muguras sāpes,
* muskuļu sāpes,
* kaulu sāpes,
* vājums (astēnija),
* audu pietūkums apakšstilbos šķidruma uzkrāšanās dēļ,
* patoloģiskas krāsas urīns,
* asins apgādes pārtraukums liesai (liesas infarkts),
* iesnas.

**Biežas blakusparādības, kas var izpausties asins analīzēs:**

* enzīmu līmeņa paaugstināšanās muskuļu sabrukšanas dēļ (kreatīnfosfokināze),
* dzelzs uzkrāšanās asinīs (dzelzs pārslodze),
* pazemināts glikozes līmenis asinīs (hipoglikēmija),
* paaugstināts bilirubīna (vielas, ko izstrādā aknas) līmenis asinīs,
* samazināts balto asins šunu skaits.

**Blakusparādības, kuru sastopamības biežums nav zināms**

Biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem:

* ādas krāsas pārmaiņas,
* tumšāka ādas krāsa.
* aknu bojājums zāļu lietošanas dēļ.

**Ziņošana par blakusparādībām**

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši, izmantojot [V pielikumā](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

**5. Kā uzglabāt Eltrombopag Accord**

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes un blistera.

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

**6. Iepakojuma saturs un cita informācija**

**Ko Eltrombopag Accord satur**

Aktīvā viela ir eltrombopags.

**12,5 mg apvalkotās tabletes**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu kas atbilst 12,5 mg eltrombopaga.

**25 mg apvalkotās tabletes**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu kas atbilst 25 mg eltrombopaga.

**50 mg apvalkotās tabletes**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 50 mg eltrombopaga.

**75 mg apvalkotās tabletes**

Katra apvalkotā tablete satur eltrombopaga olamīnu, kas atbilst 75 mg eltrombopaga.

Citas sastāvdaļas ir: mannīts, povidons, mikrokristāliskā celuloze, nātrija cietes glikolāts, magnija stearāts, izomalts (E 953), kalcija silikāts, hipromeloze, titāna dioksīds (E171) triacetīns, sarkanais dzelzs oksīds (E172) un dzeltenais dzelzs oksīds (E172) [izņemot 75 mg].

**Eltrombopag Accord ārējais izskats un iepakojums**

Eltrombopag Accord 12,5 mg apvalkotās tabletes

Oranža līdz brūna, apaļa, abpusēji izliekta apvalkotā tablete ar iespiedumu “I” vienā pusē, diametrā aptuveni 5,5 mm.

Eltrombopag Accord 25 mg apvalkotās tabletes

Tumši sārta, apaļa, abpusēji izliekta apvalkotā tablete ar iespiedumu “II” vienā pusē, diametrā aptuveni 8 mm.

Eltrombopag Accord 50 mg apvalkotās tabletes

Sārta, apaļa, abpusēji izliekta apvalkotā tablete ar iespiedumu “III” vienā pusē, diametrā aptuveni 10 mm.

Eltrombopag Accord 75 mg apvalkotās tabletes

Sarkana līdz brūna, apaļa, abpusēji izliekta apvalkotā tablete ar iespiedumu “IV” vienā pusē, diametrā aptuveni 12 mm.

Tās ir iepakotas alumīnija blisteros (OPA/Al/PVH/Al), kas ievietoti kastītē pa 14, 28 vai 84 tabletēm, vai vairāku kastīšu iepakojumā pa 84 (3 iepakojumi pa 28) tabletēm vai perforētos alumīnija blisteros (OPA/Al/PVH/Al) kastītē pa 14 x 1, 28 x 1 vai 84 x 1 tabletēm vai vairāku kastīšu iepakojumiem ar 84 x 1 (3 iepakojumi pa 28 x 1) tabletēm.

Vairāku kastīšu iepakojumi ar 84 (3 iepakojumi pa 28) un 84 x 1 (3 iepakojumi pa 28 x 1) tabletēm, neattiecas uz 12,5 mg stiprumu.

Visi iepakojuma lielumi Jūsu valstī var nebūt pieejami.

**Reģistrācijas apliecības īpašnieks**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spānija

**Ražotājs**

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul.Lutomierska 50,

95-200, Pabianice, Polija

Synthon Hispania S.L.

Castello, 1

Poligono Las Salinas

08830 Sant Boi de Llobregat, Spānija

Synthon B.V.

Microweg 22

6545 CM Nijmegen, the Nīderlande

Accord Healthcare Single Member S.A.

64th Km National Road Athens,

Lamia, Schimatari, 32009,

Grieķija

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / ES / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LU / MT / NL / NO / PL / PT / RO / SE / SI / SK

Accord Healthcare S.L.U.

Tel: +34 93 301 00 64

EL

Win Medica Α.Ε.

Τηλ: +30 210 74 88 821

**Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta**

**Citi informācijas avoti**

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē <https://www.ema.europa.eu>. Tur ir arī saites uz citām tīmekļa vietnēm par retām slimībām un to ārstēšanu.